(43) 国際公開日

2002年2月21日(21.02.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/14291 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 263/32, 277/24, 413/04, 263/48, 263/34, 277/28, 417/04, 233/64, 233/70, 233/88, 233/90, A61K 31/421, 31/4439, 31/426, 31/4164, 31/4709, 31/506, 31/422, 31/427 // A61P 43/00, 3/10, 3/06, 3/04, 9/10, 9/00, 35/00, 25/28, 29/00, 19/10, 5/38

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/06836

(22) 国際出願日:

2001年8月9日(09.08.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-243596 2000年8月11日(11.08.2000) 特願 2000-402893

2000年12月28日(28.12.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本ケ ミファ株式会社 (NIPPON CHEMIPHAR CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101-8678 東京都千代田区岩本町2丁目2番3 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 *(*米国についてのみ*)*:佐久間詔悟 (SAKUMA, Shogo) [JP/JP]; 〒342-0055 埼玉県吉川 市吉川 I-28-1-205 Saitama (JP). 遠藤 剛 (ENDO, Tsuyoshi) [JP/JP]; 〒174-0065 東京都板橋区若木 3-23-6-A102 Tokyo (JP). 天童 温 (TENDO, Atsushi) [JP/JP]; 〒344-0005 埼玉県春日部市大字樋 堀 299-1-704 Saitama (JP). 高橋俊弘 (TAKAHASHI,

Toshihiro) [JP/JP]; 〒341-0033 埼玉県三郷市彦成 4-1-6-505 Saitama (JP). 吉田愼一 (YOSHIDA, Shinichi) [JP/JP]; 〒273-0031 千葉県船橋市西船6-4-1 Chiba (JP). 小林邦夫 (KOBAYASHI, Kunio) [JP/JP]; 〒341-0018 埼玉県三郷市早稲田5-1-3-202 Saitama (JP). 望月信孝 (MOCHIDUKI, Nobutaka) [JP/JP]; 〒270-1166 千葉県 我孫子市我孫子1-30-238 Chiba (JP). 山川富雄 (YA-MAKAWA, Tomio) [JP/JP]; 〒277-0884 千葉県柏市み どり台2-23-2 Chiba (JP). 神田貴史 (KANDA, Takashi) [JP/JP]; 〒341-0003 埼玉県三郷市彦成3-10-18-701 Saitama (JP). 增井誠一郎 (MASUI, Seiichiro) [JP/JP]; 〒362-0072 埼玉県上尾市中妻4-6-21 Saitama (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

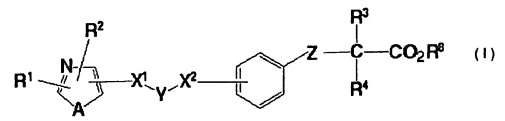
規則4.17に規定する申立て:

AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG,

[続葉有]

(54) Title: PPAR δ ACTIVATORS

(54) 発明の名称: ペルオキシソーム増殖剤応答性受容体δの活性化剤



(57) Abstract: Compounds of the general formula (|) or salts thereof; and activators of PPAR δ (peroxisome proliferator activated receptor δ) containing the compounds or the salts as the active ingredient: (I) wherein R¹ and R² are each hydrogen, C₁.8 alkyl, an aryl or heterocyclic group which may be substituted, or the like; A is oxygen, sulfur, or the like; X1 and X2 are each a free valency, oxygen, S(O)_p (wherein p is an integer of 0 to 2), C(=0), C(=0)NH, NHC(=0), CH=CH, or the like; Y is optionally substituted C1.8 alkylene; Z is oxygen or sulfur; R3 and R4 are each optionally substituted C1.8 alkyl; and R8 is hydrogen or C1.8 alkyl, with the proviso that when X1 is a free valency, X2 is not O or S(O), while when X1 is C(=O)NH, X2 is not a free valency.

/続葉有/

MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, — USのみのための発明者である旨の申立て (規則 SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)の指定のための出願し及び 特許を与えられる出願人の資格に関する申立て (規 則 4.17(ii))

4.17(iv))

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は次の一般式(I)、

$$R^{1} \xrightarrow{N} X^{1} \times X^{2} \xrightarrow{R^{3}} CO_{2}R^{8} \quad (I)$$

(式中、R¹及びR²は水素原子、炭素数1~8のアルキル基又は置換基を有して いても良いアリール基若しくは複素環基等を表し、Aは酸素原子又は硫黄原子等 を表し、X¹及びX²は結合手、酸素原子、S(O)。(pは0~2の整数を表す 。)、C(=O)、C(=O)NH、NHC(=O)、又はCH=CH等を表し 、Yは置換基を有していても良い炭素数1~8のアルキレン鎖を表し、Zは酸素 原子又は硫黄原子を表し、R3及びR4は置換基を有していても良い炭素数1~8 のアルキル基を表し、そして R⁸ は水素原子又は炭素数 1~8のアルキル基を表 す。但し、 X^{1} が結合手のとき、 X^{2} はO、S(O)。でなく、また X^{1} がC(= O) N H のとき、X²は結合手でない。)

で表される化合物若しくはその塩、並びにこれを有効成分として含有するPP ARδの活性化剤に関する。

明細書

ペルオキシソーム増殖剤応答性受容体δの活性化剤

技術分野

本発明はペルオキシソーム増殖剤応答性受容体よの活性化剤に関する。

背景技術

ベルオキシソーム(peroxisome)は動植物の細胞中に見られる小器官で、そのマトリックスにはカタラーゼをはじめとした種々の酵素が含まれている。ベルオキシソーム増殖剤(peroxisome proliferator)は、このベルオキシソームの増殖を誘発する物質で抗脂血薬(フィブラート類)、除草剤、フタル酸塩可塑剤等の多様な化合物群が知られている。

イッセマン (Isseman) らによりこのベルオキシソーム増殖剤によって活性化される核内受容体が同定され、ベルオキシソーム増殖剤応答性受容体 (peroxisome proliferator activated receptor: PPAR) と命名された。 (Nature, 347, p645-650, 1990)

PPARはこれまでPPAR α 、PPAR γ 及びPPAR δ の3種のサブ・タイプの存在が確認されている。 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91, p7335-7359, 1994)

上述したフィブラート系薬剤はこのうち P P A R α に対しリガンド効果を有し 、臨床では強い血清 T G (トリグリセリド)の低下作用が認められている。

また糖尿病治療薬であるチアゾリジンジオン系化合物 (Troglitazone, Rosiglitazone, Pioglitazone) は、PPAR アのリガンドとして知られている。

PPAR δ 活性化作用 (活性化能) を有する薬物としては、例えば次式、

で表されるGW-2433 (Glaxo Wellcome)、次式、

で表されるL-165041 (Merck) 或いは次式、

で表される YM-16638 (山之内製薬) 等が知られている。

GW-2433はアテローム硬化症の予防及び治療薬としての使用がWO92 /10468に記載され、L-165041は糖尿病治療剤や抗肥満薬としての 使用がWO97/28115に記載され、そしてYM-16638についてはW 099/04815に血清コレステロール低下作用、LDL-コレステロール低 下作用を有する旨の記載がなされている。

更に最近、ΡΡΑRδのリガンドは抗ガン剤や抗炎症剤としての応用を促す報 告(JBC, 272(6)、p3406-3410, 1997; Cell、99 , p335-345, 1999) がなされている。

一方、本発明化合物である後記一般式(II)で表されるオキサゾール誘導体 と類似した構造を有する化合物として次式で表される化合物A、

が欧州特許558062号公報に記載されており、又文献I(J.Immuno 1. Methods, 207 (1), 23-31, 1997) には次式で表され

る化合物B、

が記載されている。

上記化合物 A 及び B、並びに本発明化合物の後記一般式(II)で表されるオキサゾール誘導体は共にフェノキシ酢酸タイプの化合物であるが、上記化合物 A 及び B の酢酸の α 位には置換基がなく、一方、本発明化合物は α , α - ジアルキルフェノキシ酢酸タイプの化合物であり、明確な構造上の相違を有する。

尚、上記欧州特許558062号公報には化合物Aが抗トロンビン剤、血圧降下剤等として有用である旨の記載があるが、この化合物がPPARるのリガンドとして有用である旨の具体的な記載はない。

また、上記文献 I は上記化合物 B の血糖降下作用に係わるものであるが、この化合物が P P A R δ のリガンドとして有用である旨の具体的な記載はない。

さらに、最近 $PPAR\alpha$ のアゴニスト作用を有する置換オキサ (チア) ゾール誘導体に関するWOO1/4O2O7 が国際公開され、また PPAR 調節剤として使用可能なビアリール基で置換されたオキサ (チア) ゾール誘導体に関するWOO1/1612O が国際公開されている。

このうち、WO01/40207は本願化合物における X^1 がC(=O) NHで、 X^2 が結合手に相当し、WO01/16120は本願化合物における X^1 が結合手で、 X^2 がO、S等に相当することから何れも本願化合物とは構造上、相違する。

本発明の目的はペルオキシソーム増殖剤応答性受容体δの活性化作用(活性化

能)を有する下記一般式(I)で表される化合物、下記一般式(TI)で表されるオキサゾール誘導体、又は下記一般式(III)で表されるチア、 -ル誘導体を 提供することにある。

発明の開示

即ち、本発明は、次の一般式(I)、

$$R^{1}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{4}
 X^{2}
 X^{4}
 X^{4

(式中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立して水素原子、炭素数 $1\sim8$ のアルキル基 、ハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数2~8のアルケ ニル基、炭素数2~8のアルキニル基、3~7員環のシクロアルキル基、3~7 員環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアルキル基、置換基を有し ていても良いアリールアルキル基(アリール部分の炭素数6~10で、アルキル 部分の炭素数1~4)、又は置換基を有していても良いアリール基若しくは複素 環基を表し、Aは酸素原子、硫黄原子、又はNR⁵(R⁵は水素原子又は炭素数1 ~ 8 のアルキル基を表す。)を表し、 X^1 及び X^2 はそれぞれ独立して結合手、酸 素原子、S(O)。(pは $0 \sim 2$ の整数を表す。)、C(=O)、C(=N-O) R^6) (R^6 は水素原子又は炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表す。)、C (=0) N $H \setminus NHC$ (=0)、SO,NH、NHSO,,CH (OR⁷) (R⁷は水素原子又 は炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表す。)、CH = CH、又は $C \equiv C$ を表し、Yは 置換基を有していても良い炭素数1~8のアルキレン鎖を表し、2は酸素原子又 は硫黄原子を表し、R³及びR⁴はそれぞれ独立して置換基を有していても良い炭 索数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表し、そして R^8 は水素原子又は炭素数 $1 \sim 8$ のアル キル基を表す。

但し、 X^1 が結合手のとき、 X^2 はO、S (O) $_p$ でなく、また X^1 がC (=O

) N H のとき、X²は結合手でない。)
で表される化合物又はその塩に関する。

また本発明は次の一般式(II)、

$$R^{12}$$
 R^{12}
 R^{13}
 Z^{1}
 C
 $CO_{2}H$
 R^{14}
(II)

(式中、 R^{11} 及び R^{12} はそれぞれ独立して炭素数 $1\sim8$ のアルキル基、 $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数2~8のアル ケニル基、炭素数2~8のアルキニル基、3~7員環のシクロアルキル基、3~ 7 員環のシクロアルキル基で置換された炭素数 1 ~ 8 のアルキル基、又は置換基 としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基 、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ 8のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコ キシ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピ リジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニルアルキル基(アルキル部分の炭素数1~4)、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニ ル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基を表 し、 X^{11} 及び X^{12} はそれぞれ独立して結合手、S(0)。(qは0~2の整数を 表す。)、C(=O)、C(=N-OR¹⁶)(R¹⁶は水素原子又は炭素数1~8 のアルキル基を表す。)、C(=0)NH、NHC(=0)、SO₂NH、NH SO_2 , $CH(OR^{17})(R^{17}$ は水素原子又は炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基を表す 。)、CH = CH、又はC = Cを表し、Y1は置換基として炭素数 $1 \sim 8$ のアル キル基若しくは炭素数1~8のアルコキシ基を有していても良い炭素数1~8の アルキレン鎖を表し、 Z^{-1} は酸素原子又は硫黄原子を表し、そして R^{-13} 及び R^{-14} はそれぞれ独立して置換基としてハロゲン原子又は炭素数1~8のアルコキシ基 を有していても良い炭素数1~8のアルキル基を表す。

但し、 X^{11} が結合手のとき、 X^{12} はO、S (O) $_p$ でなく、また X^{11} がC (= O) NHのとき、 X^{12} は結合手でない。)

で表されるオキサゾール誘導体又はその塩に関する。

また本発明は、次の一般式(III)、

$$R^{22}$$
 $X^{21}-Y^2-X^{22}$
 $X^{22}-C-CO_2H$
 $X^{21}-Y^2-X^{22}$
 $X^{21}-Y^2-X^{22}$
 $X^{21}-Y^2-X^{22}$

(式中、 R^{21} 及び R^{22} はそれぞれ独立して炭素数 $1\sim8$ のアルキル基、 $1\sim3$ 個 のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数2~8のアルケ ニル基、炭素数2~8のアルキニル基、3~7員環のシクロアルキル基、3~7 **員環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアルキル基、又は置換基と** してハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキ シ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはビリ ジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニルアルキル基 (ア ルキル部分の炭素数1~4)、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル 基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基を表し X^{21} 及び X^{22} はそれぞれ独立して結合手、 $S(0)_r(rは 0 \sim 2$ の整数を表す 。)、C(=O)、C(=N-OR²⁶)(R²⁶は水素原子又は炭素数1~8のア ルキル基を表す。)、C(=O)NH、NHC(=O)、SO,NH、NHSO, $, CH(OR^{27})(R^{27}$ は水素原子又は炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を表す。)、 CH = CH、又は C = C を表し、 Y^2 は置換基として炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基 若しくは炭素数1~8のアルコキシ基を有していても良い炭素数1~8のアルキ レン鎖を表し、 Z^2 は酸素原子又は硫黄原子を表し、そして R^{23} 及び R^{24} はそれ

ぞれ独立して置換基としてハロゲン原子又は炭素数1~8のアルコキシ基を有していても良い炭素数1~8のアルキル基を表す。

但し、 X^{21} が結合手のとき、 X^{22} はO、S (O), でなく、また X^{21} がC (= O) N H のとき、 X^{22} は結合手でない。)

で表されるチアゾール誘導体又はその塩に関する。

更にまた、本発明は上記一般式(I)で表される化合物、上記一般式(II)で表されるオキサゾール誘導体、若しくは上記一般式(III)で表されるチアゾール誘導体又はこれらの塩を有効成分として含有するベルオキシソーム増殖剤応答性受容体 δ の活性化剤に関する。

発明を実施するための最良の形態

次に本発明を詳細に説明する。

上記一般式(I)における記号の説明をする。

上記一般式(I)において、 R^1 、 R^2 、 R^6 、 R^6 、 R^7 及び R^8 の炭素数 $1\sim8$ のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、i-7チル基、t-7チル基、又はペンチル基が挙げられる。

 R^1 及び R^2 のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基としては $1 \sim 3$ 個のフッ素原子、塩素原子若しくは臭素原子等のハロゲン原子により置換されたメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、または $1 \sim 1$ またが挙げられ、好ましくはトリフルオロメチル基、クロロメチル基、 $1 \sim 1$ クロロエチル基、 $1 \sim 1$ のロロエチル基、 $1 \sim 1$ のロロエチル基、 $1 \sim 1$ のロロエチル基、 $1 \sim 1$ のロロエチル基、 $1 \sim 1$ の $1 \sim 1$ の 1

R¹及びR²の炭素数2~8のアルケニル基としては、ビニル基、アリル基が挙げられる。

 R^1 及び R^2 の炭素数 $2\sim8$ のアルキニル基としては、プロパルギル基が挙げられる。

R¹及びR²の3~7員環のシクロアルキル基としては、シクロヘキシル基、シクロペンチル基等が挙げられる。

 R^{1} 及び R^{2} の3~7員環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアル

キル基としては、シクロヘキシルメチル基、シクロペンチルメチル基等が挙げられる。

R¹及びR²の置換基を有していても良いアリールアルキル基 (アリール部分の 炭素数6~10で、アルキル部分の炭素数1~4)としては、置換基として、 ハロゲン原子 (フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)、水酸基、ニトロ基、アミ ノ基、炭素数1~8のアルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、i-プロ ピル基、ブチル基、 i - ブチル基、 t - ブチル基等)、 1~3個のハロゲン原子 で置換された炭素数1~8のアルキル基(トリフルオロメチル基、トリフルオロ エチル基等)、炭素数1~8のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基等)、1 ~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基(2-クロロエ トキシ等)、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しく はピリジル基から選ばれる基又は原子を有していても良いフェニル基又はナフチ ルにより置換された炭素数1~4のアルキル基が挙げられ、好ましくは炭素数1 ~6のアルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基等)、炭素数1~6のアル コキシ基(メトキシ基、エトキシ基)又はハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子 、臭素原子)等の置換基を有していても良いフェニル基で置換されたメチル基、 エチル基が挙げられ、さらに好ましくはベンジル基、ベンズヒドリル基、フェネ チル基等が挙げられる。

R¹及びR²の置換基を有していても良いアリール基としては、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子)、水酸基、ニトロ基、アミノ基、置換アミノ基(ジメチルアミノ基)、炭素数1~8のアルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、iープロピル基、ブチル基、iーブチル基、tーブチル基)、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基(トリフルオロメチル基、トリフルオロエチル基)、炭素数1~8のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基)、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基(2~クロロエトキシ等)、アシル基(アセチル基、ベンゾイル基)、カルボキシル基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基若しくはピリジル基等の置換

基を有していても良いフェニル基又はナフチル基が挙げられ、好ましくはフェニル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロ フェニル基、2,3-ジクロロフェニル基、2,6-ジクロロフェニル基、2,6-ジクロロフェニル基、2-トリフルオロメチルフェニル基、4-プテルフェニル基、4-プテルフェニル基又はナフチル基が挙げられる。

R¹及びR²の置換基を有していても良い複素環基としては、環形成原子として 1~3個の窒素原子、酸素原子又は硫黄原子から選ばれるヘテロ原子と残りの炭素原子からなるピリジル基、チエニル基、フリル基、チアゾリル基等の5~8 員環の複素環基又はかかる複素環とベンゼン環が縮合したキノリル基、ベンゾフラニル基又はベンゾチエニル基等が挙げられる。

これらの複素環基は、上記のR¹及びR²の置換基を有していても良いアリール 基が有していても良い置換基と同様な置換基で置換されていても良い。

Yは置換基として炭素数 1~8のアルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基等)又は炭素数 1~8のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基)を有していても良い炭素数 1~8のアルキレン鎖であり、好ましくは炭素数 1~6のアルキレン鎖が挙げられ、更に好ましくはメチレン、エチレン、プロピレンが挙げられる。

R³及びR⁴の置換基を有していても良い炭素数1~8のアルキル基としては、 置換基としてハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)又は炭素数1 ~8のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基等)を有していても良い炭素数1 ~8のアルキル基が挙げられ、好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基が挙 げられる。

次に上記一般式(II)における記号の説明をする。

上記一般式(II)において、R¹¹、R¹²、R¹⁸及びR¹⁷の炭素数1~8のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロビル基、プチル

基、i-プチル基、t-プチル基、又はペンチル基が挙げられる。

 R^{11} 及び R^{12} の $1\sim3$ のハロゲン原子で置換された炭素数 $1\sim$ のアルキル基としては $1\sim3$ 個のフッ素原子、塩素原子若しくは臭素原子等のハロゲン原子により置換されたメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、またはt-ブチル基が挙げられ、好ましくはトリフルオロメチル基、クロロメチル基、2-クロロエチル基、2-プロモエチル基、2-フルオロエチル基等が挙げられる。

 R^{11} 及び R^{12} の炭素数 $2 \sim 8$ のアルケニル基としては、ビニル基、アリル基が挙げられる。

 R^{11} 及び R^{12} の炭素数 $2 \sim 8$ のアルキニル基としては、プロパルギル基が挙げられる。

R¹¹及びR¹²の3~7員環のシクロアルキル基としては、シクロヘキシル基、 シクロペンチル基等が挙げられる。

R¹¹及びR¹²の3~7員環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアルキル基としては、シクロヘキシルメチル基、シクロペンチルメチル基等が挙げられる。

またR¹¹及びR¹²がフェニルアルキル基(アルキル部分の炭素数1~4)、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基の場合、これらのフェニル基、ナフチル基又は複素環基は置換基としてハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基(メチル基、エチル基、プロビル基等)、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基(トリフルオロメチル基、トリフルオロエチル基等)、炭素数1~8のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基等)、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基(メークロロエトキシ基等)、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良い。ここでフェニルアルキル基(アルキル部分

の炭素数1~4)としては、ベンジル基、ベンズヒドリル基又はフェネチル基等が挙げられる。

 Y^1 は置換基として炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基等)若しくは炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基)を有していても良い炭素数 $1 \sim 8$ のアルキレン鎖であり、好ましくは炭素数 $1 \sim 6$ のアルキレン鎖が挙げられ、更に好ましくはメチレン、エチレン、プロピレンが挙げられる。

 R^{13} 及び R^{14} は置換基としてハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)又は炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基)を有していても良い炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基が挙げられ、好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基が挙げられる。

次に上記一般式(III)における記号の説明をする。

- 一般式 (III) における R^{21} , R^{22} , R^{23} , R^{24} , R^{26} , R^{27} 及び Y^2 は、それぞれ上記一般式 (II) の R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{16} , R^{17} 及び Y^{12} と同様なものが挙げられる。
- (1)本発明化合物としては、上記一般式(II)で表されるオキサゾール誘導体で、 X^{11} が結合手であるオキサゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (2)また、本発明化合物としては、上記一般式 (II) で表されるオキサゾール誘導体又は上記 (1) で、 X^{12} が結合手、C (= O)、C (= N O H)、C (= O) N H、N H C (= O), C H (O H) 又はC H = C H = C H = C H = D =
- (3) また、本発明化合物としては、上記一般式 (II) で表されるオキサゾール誘導体又は上記 (I) 若しくは (I) で、I0 で、I1 が置換基としてハロゲン原子

、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数1~8のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基であるオキサゾール誘導体又はその塩が好ましい。

- (4)また、本発明化合物としては、上記一般式(II)で表されるオキサゾール誘導体又は上記(1)若しくは(2)で、R¹¹がフェニル基、2ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、2,3ージクロロフェニル基、2,4ージクロロフェニル基、2,6ージクロロフェニル基、2ーフルオロフェニル基、2ートリフルオロメチルフェニル基、4ークロロー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメチルフェニル基、4ープチルフェニル基又はナフチル基であるオキサゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (5)また、本発明化合物としては、上記一般式 (II)で表されるオキサゾール誘導体又は上記 (1)~(4)で、 R^{12} が炭素数 1~8のアルキル基又は 1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数 1~8のアルキル基であるオキサゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (6) また、本発明化合物としては、上記一般式(II) で表されるオキサゾール誘導体又は上記(1) \sim (5) で、 R^{11} の置換位置がオキサゾール環の 2 位であるオキサゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (7) また、本発明化合物としては、上記一般式 (III) で表されるチアゾール誘導体で、 X^{21} が結合手であるチアゾール誘導体又はその塩が好ましい。
 - (8)また、本発明化合物としては、上記一般式 (III) で表されるチアゾール

誘導体又は上記(7)で、 X^{22} が結合手、C(=O)、C(=N-OH)、C(=O) NH、NHC(=O), CH(OH) 又はCH=CHです チアゾール誘導体又はその塩が好ましい。

- (9)また、本発明化合物としては、上記一般式(III)で表されるチアゾール誘導体又は上記(7)若しくは(8)で、R²¹が置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数1~8のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チェニル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基であるチアゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (10) また、本発明化合物としては、上記一般式 (III) で表されるチアゾール誘導体又は上記 (7) 若しくは (8) で、R²¹がフェニル基、2 クロロフェニル基、3 クロロフェニル基、4 クロロフェニル基、2, 3 ジクロロフェニル基、2, 4 ジクロロフェニル基、2, 6 ジクロロフェニル基、2 フルオロフェニル基、2 トリフルオロメチルフェニル基、4 クロロー2 ヒドロキシフェニル基、2 メチルフェニル基、4 ブチルフェニル基又はナフチル基であるチアゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (11)また、本発明化合物としては、上記一般式(III)で表されるチアゾール誘導体又は上記(7)~(10)で、 R^{22} が炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基又は $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基であるチアゾール誘導体又はその塩が好ましい。
- (12) 更にまた、本発明化合物としては、上記一般式 (III) で表されるチアゾール誘導体又は上記 $(7) \sim (11)$ で、 \mathbb{R}^{21} の置換位置がチアゾール環の

2位であるチアゾール誘導体又はその塩が好ましい。

上記一般式(I)で表される本発明化合物にはシス、トランスの幾何異性体や 光学異性体等も存在する場合もあるが、これらの異性体も本発明に含まれる。

更にまた、本発明化合物としては、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金 属塩等の製薬学的に許容される塩も含まれる。

次に本発明化合物である一般式(I)の製造方法を記載する。

合成方法1

$$R^{1} \xrightarrow{N} X^{1} \times X^{2} \xrightarrow{\square} X^{2} + Q \xrightarrow{R^{3}} CO_{2}R^{8} \xrightarrow{\square} (I)$$
(a) (b)

(式中、Qはトシルオキシ基、ハロゲン原子(臭素原子等)等の脱離基を表し そして R^1 , R^2 , R^3 , R^4 、 R^8 , A、 X^1 , X^2 , Y及びZは前記と同じ。)

上記製法において、本発明化合物である一般式(I)で表される化合物は、一般式(a)で表されるフェノール又はチオフェノール化合物と一般式(b)で表される酢酸誘導体を反応させることにより得ることができる。

反応は、エチルメチルケトン等の溶媒中、炭酸カリウム等の塩基の存在下行う ことができる。

尚、原料である一般式(a)で表されるフェノール又はチオフェノール化合物 は、例えば以下で示す合成スキームと同様な方法を用いて製造できる。

<原料合成例1>

(1)

OH BnBr, K₂CO₃ /acetone

OBn EtO OEt ,NaH / Et₂O- THF

Eto₂C OBn

1)

R¹ A CH₂I ,NaH / THF

2) c HCl / AcOH

(2)

(式中、Bnはベンジル基を表し、そして R^1 , R^2 及びAは前記と同じ。)

また、下記の原料合成例 2, 3記載のスキーム等を用いて製造できる。

<原料合成例2>

A=O,S,NH

WO 02/14291

PCT/JP01/06836

<原料合成例3>

R=H,Me etc

W=保護基

A=O,S,NH

(式中、Bnはベンジル基を表し、haloはハロゲン原子を表し、nは整数を表し、Wはベンジル基等の保護基を表し、そして R^1 , R^2 は前記と同じ。)

上記原料合成例 2 において、2-ベンゾイル酢酸エチル誘導体とハロゲン誘導体とを縮合した後、得られたケトン体を脱炭酸、ベンジル基の脱保護を行いアシル置換されたフェノール体を 1 る。このアシル置換されたフェノール体を 1 る 1 日 1

やハロゲン化試剤、スルホン化試剤、脱水剤を用いることでオレフィン置換フェノール体に変換出来る。尚、オレフィン体はベンズアルデヒド業 Wittig 試薬と作用させることにより得ることもできる。これらのオレフィン置換フェノール体にエタノール等の溶媒中、Pd-C等の触媒存在下にて接触還元反応を行うことでアルキル置換フェノール体を得ることができる。

また、原料合成例3に記載している方法により、アシル置換されたフェノール体からオキシム体を得ることができ、さらにアミン類と安息香酸クロリド誘導体を反応させることで(保護基を有する場合はさらに脱保護することで)カルバモイル置換フェノール体を、またアシルクロリドとアニリン類を反応させることで(保護基を有する場合はさらに脱保護することで)アシルアミノ置換フェノール体を得ることができる。

合成方法 2

$$R^{1}$$
 X^{1}
 X^{2}
 X^{2}
 R^{3}
 Z
 C
 $CO_{2}H$
 C
 $CO_{2}H$
 C

(式中、Rはメチル基、エチル基等の炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基を表し、そして R^1 , R^2 , R^3 , R^4 、 A、 X^1 , X^2 , Y及び Z は前記と同じ。)

上記製法において、本発明化合物である一般式(I)で表される化合物(R®

・=水素原子)は、一般式(c)で表されるエステル体をエタノールー水等の溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等の塩 の存在下、加水分解反応に付すことで得ることができる。

合成方法3

$$R^1$$
 N $C=C$ CO_2R^8 還元 (e)

$$R^{1}$$
 N
 X^{1}
 Y^{0}
 $(CH_{2})_{2}$
 R^{3}
 R^{4}
 (f)

(式中、 Y^0 は炭素数 $1 \sim 6$ のアルキレン鎖又は結合手を表し、そして R^1 , R^2 , R^3 , R^4 、 R^8 , A、 X^1 及び Z は前記と同じ。)

上記製法において、本発明化合物である一般式(I)で表される化合物(X^2 =結合手)は、一般式(e)で表されるオレフィン体をエタノール中、Pt-C等の触媒の存在下、還元反応に付すことで得ることができる。

合成方法4

$$R^{1} \xrightarrow{N} X^{1} - Y - C - CO_{2}R^{8}$$

$$OH$$

$$(h)$$

(式中、R¹, R², R³, R⁴、R⁸, A、X¹、Y及びZは前記と同じ。)

上記製法において、本発明化合物である一般式 (I) で表される化合物 (X^2 が C (= N - O H)) は、一般式 (g) で表されるケトン体にヒドロキシルアミンを作用させることで得ることができる。

かくして得られた本発明化合物の代表化合物例を次に示す。

(1-1) 次の一般式 (I-a) で表される化合物:

即ち、上記一般式 (I) で表される化合物で、A = O、Z = O、 $R^8 = H$ で、 X^1 がオキサゾール環の 4位に結合している本発明化合物

$$\begin{array}{c|c} R^3 \\ \hline N \\ \hline N \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} X^1 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} Y \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} Y \\ \end{array} \begin{array}{c} Y \\$$

【表1】

1321						
R¹	R²	R ³	R⁴	X¹	. Y	X ² 、 2
	ļ <u>.</u>					置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(4-CI)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH,CH,	CH(OH)(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH,CH,CH,	結合手(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
フェニル	メチル	メチル	メチル	結合手	сн,сн,	C=0(4)
2-ピリジル	エチル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ナフチル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	結合手(4)
シクロヘキシル	ブチル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	NHC=0(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	エチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C(OH)(4)
(2,4-CI)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(4-Bu)フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(4-tBu)フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	0	CH ₂ CH ₂	O(3)

(1-2) 上記一般式 (I-a) で表される化合物:

【表2】

1202		,				
R۱	R²	R³	R⁴	X¹	Y	. その
						置換位置
(2-01)フェニル	tーブチル	エチル	エチル	NHCO	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	соин	CH2CH2	C=0(3)
(2,3-F)フェニル	イソブチル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-F)フェニル	トリフルオロ	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	NHC=O(3)
	メチル					
(2,3-F)フェニル	トリフルオロ	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(3)
	エチル					
(2,4-F)フェニル	ジフルオロエチル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C(OMe)(3)
(2-CF3)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH,CH,	C=O(4)
(2,6-CI)フェニル	イソプロピル	ジフルオロ	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)
		エチル				
(2-CI)フェニル	シクロプロピル	フルオロ	メチル	結合手	сн=сн	C=O(4)
		メチル				
(2,3~F)フェニル	2-プロペニル	メチル	メチル	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	ビニル	メチル	メチル	結合手	CH₂CH=CH	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	2-プロペニル	メチル	メチル	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,4-F)フェニル	プロパルギル	メチル	メチル	結合手	CH₂	C=ONH(3)
ヘキシル	シクロプロピル	メチル	メチル	結合手	CH²CH²CH²	C=0(3)
	メチル					
2-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2CH2	結合手(3)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	エチル	メチル	結合手	CH ₂	CH=CH(3)
(2-OMe)フェニル	イソプロピル	エチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	NHCO(3)
(2-Me)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2CH2	C=O(4)
(4-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)

(2) 次の一般式 (I-b) で表される化合物:

即ち、上記一般式 (I) で表される化合物で、A=O、Z=S $R^8=H$ で、 X^1 がオキサゾール環の 4位に結合している本発明化合物

$$R^{1} \longrightarrow R^{2}$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{3}$$

$$R^{1} \longrightarrow R^{2}$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{3}$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{3}$$

$$R^{3} \longrightarrow C \longrightarrow CO_{2}H$$

$$R^{4} \longrightarrow R^{2}$$

【表3】

R¹	R²	R³	R⁴	X ¹	Y	X²、その
						置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(4-CI)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	結合手(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
フェニル	メチル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ピリジル	エチル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ナフチル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH,CH,CH,	結合手(4)
シクロヘキシル	ブチル	メチル	メチル	結合手	CH,CH,	NHC=O(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	エチル	メチル	結合手	CH2	CH=CH(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2,4-01)フェニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)

(3-1) 次の一般式 (I-c) で表される化合物:

即ち、上記一般式(I)で表される化合物で、A \neq O、R 3 =R 4 =メチル、Z=O、R 8 =Hで、X 1 が例えばチアゾール環の場合 4 位に結合している本発明化合物

$$\begin{array}{c|c} & \text{Me} \\ & \text{CO}_2\text{H} \\ & \text{N} \\ & \text{R}^2 \end{array} \qquad \text{(I-c)}$$

【表4】

120.1					
R¹	R²	Α	Χ¹	Y	X ² , ;)
			ļ		置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(4-CI)フェニル	プロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	NH	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	N-Me	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	N-Et	結合手	CH2CH2CH2	結合手(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
フェニル	メチル	s	結合手	CH2CH2	C=0(4)
2-ピリジル	エチル	S	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ナフチル	プロピル	NH	結合手	CH2CH2	結合手(4)
シクロヘキシル	ブチル	N-Me	結合手	CH ₂ CH ₂	NHC=O(4)
(2-01)フェニル	プロピル	N-Et	結合手	CH2CH2	CH=CH(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	N-Bn	結合手	CH2CH2	CH(OH)(4)
(2,4-CI)フェニル	プロピル	S·	結合手	CH2CH2	C=N-OH(4)
(4-Bu)フェニル	ヘキシル	NH	結合手	CH2CH2CH2	C=O(4)
(4-t8u)フェニル	ヘキシル	N-Me	o	CH₂CH₂	O(3)
(2-01)フェニル	tブチル	N-Et	NHCO	CH ₂ CH ₂	C=0(3)

(3-2) 上記一般式 (I-c) で表される化合物:

【表5】

R'	R²	А	X¹	Y	X², ₹
					置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	N-Bn	CONH	CH2CH2	C=0(3)
(2,3-F)フェニル	イソブチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-F)フェニル	トリフルオロメチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	NHC=O(3)
(2,3-F)フェニル	トリフルオロエチル	NH	結合手	CH2CH2	CH=CH(3)
(2,4-F)フェニル	ジフルオロエチル	N-Me	結合手	CH ₂ CH ₂	C(OMe)(3)
(2-CF3)フェニル	イソプロピル	N-Et	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(2,6-CI)フェニル	イソプロピル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(2-01)フェニル	シクロプロピル	s	結合手	CH=CH	C=O(4)
(2,3-F)フェニル	2-プロペニル	s	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	ビニル	NH	結合手	CH ² CH=CH	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	2-プロペニル	N-Me	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,4-F)フェニル	プロパルギル	N-Et	結合手	CH₂	C=ONH(3)
ヘキシル	シクロプロピルメチル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=0(3)
2-キノリル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	結合手(3) ·
(2-CI)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH₂	CH=CH(3)
(2-OMe)フェニル	イソプロピル	S	結合手	CH ₂ CH ₂	NHCO(3)
(2-Me)フェニル	イソプロピル	s	結合手	сн,сн,сн,	C=O(4)
(4-01)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH,CH,	C=O(4)

(4-1) 次の一般式 (I-d) で表される化合物:

即ち、上記一般式(I)で表される化合物で、 $R^3=R^4=$ メチル、Z=O、 $R^8=H$ で、 X^1 が例えばオキゾール環の場合 4位に結合している本発明化合物

【表6】

1201					
R¹	R ²	А	X¹	Y	X²、その
					置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(4-CI)フェニル	プロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	結合手(4)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
フェニル	メチル	s ·	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ピリジル	エチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ナフチル	プロピル	0	結合手	CH2CH2	結合手(4)
シクロヘキシル	ブチル	О	結合手	CH2CH2	NHC=0(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	o	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2,4-CI)フェニル	プロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(4-Bu)フェニル	ヘキシル	s	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(4-tBu)フェニル	ヘキシル	N-Me	o	CH ₂ CH ₂	0(3)
(2-CI)フェニル	tーブチル	N-Et	NHCO	CH ₂ CH ₂	C=0(3)

(4-2) 上記一般式 (I-d) で表される化合物:

【表7】

	~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
R ¹	R²	А	X1	Y	X²、その
					置換位置
(2-01)フェニル	イソプロピル	N-Bn	соин	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,3-F)フェニル	イソブチル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-F)フェニル	トリフルオロメチル	0	結合手	сн₂сн₂	NHC=O(3)
(2,3-F)フェニル	トリフルオロエチル	0	結合手	CH2CH2	CH=CH(3)
(2,4-F)フェニル	ジフルオロエチル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C(OMe)(3)
(2-CF3)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(2,6-CI)フェニル	イソプロピル	0	結合手	CH₂CH₂	C=O(4)
(2-CI)フェニル	シクロプロピル	s	結合手	CH=CH	C=O(4)
(2,3-F)フェニル	2-プロペニル	s	結合手	CH _z	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	<u>ビニ</u> ル	NH	結合手	CH₂CH=CH	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	2-プロペニル	N-Me	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,4-F)フェニル	プロパルギル	N-Et	結合手	CH₂	C=ONH(3)
ヘキシル	シクロプロピルメチル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=0(3)
2-キノリル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	結合手(3)
(2-01)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂	CH=CH(3)
(2-OMe)フェニル	イソプロピル	S	結合手	CH ₂ CH ₂	NHCO(3)
(2-Me)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(4~CI)フェニル	イソプロピル	S	結合手	CH ₂ CH ₂	C=O(4)

(5-1) 次の一般式 (I-e) で表される化合物:

即ち、上記一般式 (I) で表される化合物で、 $R^3 = R^4 =$ メチル、Z = O、 $R^8 = H$ で、 X^1 が例えばチアゾール環の場合 5 位に結合している本発明化合物

$$R^2$$
 X^1-Y-X^2
 Me
 Me
 Me
 Me
 Me

【表8】

1201					
R¹	R²	А	X¹	Y	X²、その
					置換位置
(2-01)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH2CH2	C=0(4)
(4-CI)フェニル	プロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	NH	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	N-Me	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	N-Et	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	結合手(4)
(2-01)フェニル	イソプロピル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
フェニル	メチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	G=0(4)
2-ピリジル	エチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ナフチル	プロピル	NH	結合手	CH ₂ CH ₂	結合手(4)
シクロヘキシル	ブチル	N-Me	結合手	CH ₂ CH ₂	NHC=O(4)
(2-01)フェニル	プロピル	N-Et	結合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
(2-CI)フェニル	プロピル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂	CH(OH)(4)
(2,4-CI)フェニル	プロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=N-OH(4)
(4-Bu)フェニル	ヘキシル	NH	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(4-tBu)フェニル	ヘキシル	N-Me	0	CH ₂ CH ₂	O(3)
(2-CI)フェニル	tーブチル	N-Et	NHCO	CH ₂ CH ₂	C=0(3)

(5-2) 上記一般式 (I-e) で表される化合物:

【表9】

1201					
R'	R²	А	Χ¹	Y	X ² 、その
					置換位置
(2-CI)フェニル	イソプロピル	N-Bn	CONH	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,3-F)フェニル	イソブチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-F)フェニル	トリフルオロメチル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	NHC=O(3)
(2,3-F)フェニル	トリフルオロエチル	NH	結合手	CH2CH2	CH=CH(3)
(2,4~F)フェニル	ジフルオロエチル	N-Me	結合手	CH2CH2	C(OMe)(3)
(2-CF3)フェニル	イソプロピル	N-Et	結合手	CH2CH2	C=O(4)
(2,6-CI)フェニル	イソプロピル	N-Bn	結合手	CH2CH2	C=O(4)
(2-CI)フェニル	シクロプロピル	s	結合手	CH=CH	C=O(4)
(2,3-F)フェニル	2-プロペニル	s	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	ピニル	ин	結合手	CH₂CH=CH	C=O(4)
(2,3-CI)フェニル	2-プロペニル	N-Me	結合手	CH ₂	C=O(4)
(2,4-F)フェニル	プロパルギル	N-Et	結合手	CH ₂	C=ONH(3)
ヘキシル	シクロプロピルメチル	N-Bn	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=0(3)
2-キノリル	イソプロピル	s_	結合手	CH₂CH₂CH₂	結合手(3)
(2-CI)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH₂	CH=CH(3)
(2-0me)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH₂CH₂	NHCO(3)
(2-Me)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=O(4)
(4-CI)フェニル	イソプロピル	s	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)

(6)次の一般式で表されるオキサゾール誘導体:

$$\begin{array}{c|c}
R^4 \\
\hline
C & CO_2H \\
\hline
R^5 \\
\hline
C & R^5
\end{array}$$

(式中、R¹, R²、R⁴, R⁶、X¹, X²及びY¹は表10~15記載のもの。)

【表10】

R¹	R ²	R ⁴	R ⁵	X ¹	Y ¹	置換
						位置)
(2-C1) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ² NH	C=0 (4)
(2-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ C=0	NH (4)
(2-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロビル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
(3,4-C1)フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾフラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
4-ビフェニリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
1-0H-2-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂	CH=CH(4)
3-0H-2-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 4-Cl) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-C1, 4-8r) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH₂CH₂	C=0 (4)
3-C1-4-ピフェニリル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH₂CH₂	C=0 (4)
(2-OH, 4-Me) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 4-CF3) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-C1,4-OMe)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)

【表11】

132111		T .			r	
R ¹	R²	R ⁴	R⁵	X ¹	Y¹	X²(置換
			L			位置)
(2-C1, 4-OPh) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
1-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合子	CH2CH2	C=0 (4)
8-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
3-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合子	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-ピリミグル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH₂CH₂	C=0 (4)
2-チエニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-フラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH₂CH₂	C=0 (4)
2-イミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-インドリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾチエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンズイミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-OH, 4-Me) フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH) フェニル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-0H, 3, 4-Me) フェニル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-0H, 4-CF3) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-C1,4-OMe) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-C1,4-OPh) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)

WO 02/14291 PCT/JP01/06836

【表12】

						
R¹	R²	R ⁴	R⁵	X1	Y ¹	X ² (置换位置)
1-ナフチル	ブロビル	メチル	メチル	结合于	CH₂CH₂	C=0 (4)
2-ナフチル	ブロピル	メチル	メチル	结合于	CH2CH2	C=0 (4)
2-キノリル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
8-キノリル	ブロビル	メチル	メチル	結合于	CH2CH2	C=0 (4)
3-キノリル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ピリミジル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-チエニル	プロビル	メチル	メチル	結合子	CH2CH2	C=0 (4)
2-フラニル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-イミダゾリル	プロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-インドリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾチエニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンズイミダゾリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-01) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2NH	C=0(3)
(4-01)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2C=0	NH (3)
(2-01) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2CH2	C=0 (3)
(2,4-C1)フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
(2,4-C1)フェニル	イソプロビル	メチル	エチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(3,4-C1)フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-ベンゾフラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
4-ピフェニリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	СН₂СН₂	C=0 (3)

【表13】

R ¹	R ²	R ⁴	R⁵	X ¹	Y ¹	(置換
		[位置)
1-0H-2-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2,4-C1)フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂	CH=CH (3)
3-0H-2-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 4-C1) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-C1, 4-Br) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
3-01-4-ピフェニリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-OH, 4-Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2,4-Me)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ² CH ²	C=0(3)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-0H,4-CF3) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-C1,4-OMe) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-C1,4-OPh) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(3)
1-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
8-キノリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
3-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ピリミジル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)

【表14】

R¹	R²	R⁴	R⁵	X ¹	Y¹	こ 置換
						位置)
2-フラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-イミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(3)
2-インドリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2 CH2	C=0 (3)
2-ベンゾチエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2 CH2	C=0 (3)
2-ベンズイミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-0H, 4-Me) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2,4-Me)フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH) フェニル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
(2-0H, 4-CF3) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2-C1, 4-OMe) フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1,4-OPh)フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
1-ナフチル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-ナフチル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-キノリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
8-キノリル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
3-キノリル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-ピリミジル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-チエニル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-フラニル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)

【表15】

R ¹	R²	R⁴	R⁵	X¹	Y ¹	(置換
						位置)
2-イミダゾリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-インドリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ベンゾチエニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ベンズイミダゾリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)

(7)次の一般式で表されるオキサゾール誘導体。

$$\begin{array}{c|c} R^4 \\ \hline \\ N \\ \hline \\ N \\ \hline \\ R^2 \\ \end{array}$$

(式中、 R^1 , R^2 、 R^4 , R^5 、 X^1 , X^2 及び Y^1 は表 $1.6 \sim 2.1$ 記載のもの。)

【表16】

R¹	R²	R ⁴	R ⁵	X1	γ1	X ² (è位置)
(2-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2NH	C=0 (4)
(2-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2C=0	NH (4)
(2-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(3, 4-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾフラニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
4-ピフェニリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
1-0H-2-ナフチル	~ イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂	CH=CH(4)
3-0H-2-ナフチル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-0H, 4-C1) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-C1, 4-Br) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
3-01-4-ピフェニリル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-OH, 4-Me) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-0H)フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-0H, 4-CF3) フェニル	イソブロピル	メナル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-C1,4-OMe) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)

【表17】

						
R¹	R ² ·	R ⁴	R⁵	X ¹	Y ¹	'(置換
·						位置)
(2-C1,4-OPh) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
1-ナフナル	イソプロピル	メナル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ナフチル	イソプロピル	メナル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
8-キノリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
3-キノリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
2-ピリミジル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2 CH2	C=0 (4)
2-チエニル	イソプロピル	メチル	メナル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-フラニル	イソプロピル	メチル	メナル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-イミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-インドリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合子	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾチエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンズイミダゾリル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-OH, 4-Me) フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-0H) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	プロヒル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-OH, 4-CF3) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-C1,4-OMe)フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-C1, 4-OPh) フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)

【表18】

130107						
R¹	R ²	R⁴	R ⁶	X1	Υ¹	(置換
						位置)
1-ナフチル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ナフチル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-キノリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
8-キノリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
3-キノリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ピリミシル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-チエニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-フラニル	プロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0(4)
2-イミダゾリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-インドリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-ベンゾチエニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
2-ベンズイミダゾリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-C1)フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ NH	C=0 (3)
(4-01)フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ C=0	NH (3)
(2-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(2,4-01)フェニル	イソプロピル	メナル	エナル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
(3,4-C1)フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
2-ベンゾフラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(3)
4-ピフェニリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)

【表19】

R¹	R²	R⁴	R⁵	X ¹	Y¹	'(置換
						位置)
1-0H-2-ナフ <i>ナ</i> ル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2,4-01)フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2	CH=CH (3)
3-0H-2-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-0H, 4-C1) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1,4-Br)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
3-01-4-ピフェニリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 4-Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2,4-Me)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-0H) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 4-CF3) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1,4-OMe)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル・	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1, 4-0Ph) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2.	C=0 (3)
1-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-ナフチル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-キノリル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
8-キノリル・	イソプロビル	メチル	メチル・	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
3-キノリル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ピリミジル	イソプロビル	メチル	メナル	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-チエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)

【表20】

148201						
R¹	R²	R⁴	R⁵	X ¹	Y ¹	X²(置換
						位置)
2-フラニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-イミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-インドリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-ベンゾチエニル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-ベンズイミダゾリル .	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-OH, 4-Me) フェニル	ブロピル	メチル・	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2,4-Me)フェニル	プロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-0H) フェニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-0H, 4-CF3) フェニル	ブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1,4-OMe)フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2-C1,4-OPh)フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
1-ナフチル	プロビル	メチル	メチル・	结合手	CH2CH2	C=0(3)
2-ナフチル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-キノリル	プロビル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
8-キノリル	・ プロビル	メチル	ノナル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
3-キノリル	プロゼル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (3)
2-ピリミジル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-チエニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-フラニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)

【表21】

R¹	R²	R ⁴ .	R⁵	X ¹	Y ¹	 [:] (置換
						位置)
2-イミダゾリル	プロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-インドリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-ベンゾチエニル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
2-ベンズイミダゾリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)

(8) 次の一般式で表されるチアゾール誘導体:

即ち、上記一般式(I)で表される化合物で、A=S、Z=Sである本発明化合物

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

【表22】

R ¹	R²	R ⁴	R⁵	X ¹	Y ¹	置換
						位置)
(4-CF ₃)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(4-Me)フェニル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(4-0Me)フェニル	ブチル	メチル	メチル	结合手。	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(4-0Ph) フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(4-0CF3) フェニル	イソプロビル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
4-ビフェニリル	プロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(3-Me) フェニル	ブチル	メチル	メチル	結合手	CH2	C=0 (4)
(3-C1) フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(3,4-0Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(3,4-Me)フェニル	ブロビル	メチル	メチル	結合手	CH ₂	CH=CH (4)
(3,4-01) フェニル	ブチル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2,4-F)フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH, 4-CF ₃) フェニル	イソブロビル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (3)
(2- F , 4-0Me) フェニル	イソプロビル	メチル	プロピル	结合手	CH ₂ CH ₂	CH=CH(4)
(2- F , 4-0Ph) フェニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂	C=0 (4)
1-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2	CH=CH(4)

(9) 次の一般式で表されるチアゾール誘導体:

即ち、上記一般式 (I) で表される化合物で、A=S、Z=Oである本発明化合物

$$R^{1}$$
 R^{2} R^{2} R^{4} R^{5} R^{6}

(式中、 R^1 , R^2 、 R^4 , R^5 、 X^1 , X^2 及び Y^1 は表 2 3 及び 2 4 記載のもの。)

【表23】

	1		<u> </u>			
R ¹	R ²	R⁴	R⁵	X¹	Y ¹	〕 置換
						位置)
(4-CF ₃)フェニル	ブロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(4-Me)フェニル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(4-0Me)フェニル	ブチル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(4-0Ph) フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
(4-0CF3) フェニル	イソプロピル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
4-ビフェニリル	プロビル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(3-Me) フェニル	ブチル	メチル	メチル	结合手	CH2	C=0(4)
(3-01) フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (3)
(3,4-0Me)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(3,4-Me)フェニル	ブロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂	CH=CH (4)
(3,4-C1)フェニル	ブチル	メチル	エチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-Me)フェニル	ヘキシル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0(4)
(2,4-C1)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2-OH,3,4-Me)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
(2,4-F)フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	
(3,4,5-Me) フェニル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
(2-OH, 3, 4-Me) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)

【表24】

	Т				-,	-
R¹	R²	R ⁴	R⁵	X¹	Y ¹	(置換
				<u></u>		位置)
(2-0H, 4-CF ₃) フェニル	イソプロピル	メチル	エチル	結合手	CH2CH2	C=0(3)
(2-C1,4-OMe) フェニル	イソプロビル	メチル	プロビル	結合手	CH2CH2	C=0(4)
(2-C1,4-OPh) フェニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH, CH,	C=0 (4)
1-ナフチル	イソプロビル	メチル	メチル	结会手	CH ₂	CH=CH(4)
2-ナフチル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-キノリル	イソプロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
8-キノリル	イソブロビル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
3-キノリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ピリミシル	イソプロビル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-チエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂	CH=CH (4)
2-フラニル	イソブロビル	メチル	メチル	结合手·	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-イミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	結合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-インドリル・	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH2CH2	C=0 (4)
2-ベンゾフラニル	イソブロビル	メチル	メチル	結合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)
2-ベンゾチエニル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0(4)
2-ベンズイミダゾリル	イソプロピル	メチル	メチル	结合手	CH ₂ CH ₂	C=0 (4)

次に本発明の薬理効果について述べる。

本発明化合物のPPAR δ 活性化作用は、CV-1細胞にキメラ受容体発現プラスミド (GAL 4 - hPPAR δ LBD)、レポータープラスミド (UAS x 4 - TK-LUC)及び β - ガラクトシダーゼ (β - GAL)発現プラスミド をリポフェクション試薬DMRIE-C (Life Technologies) によりトランスフェクト後、本発明化合物又は比較化合物であるL-165041の存在下、40時間培養後、可溶化細胞をルシフェラーゼ活性及び β - GA

L活性を測定することにより求めた。

尚、ルシフェラーゼ活性は β – GAL活性で補正し、L-16 041で処理した細胞のルシフェラーゼ活性を100%として、相対的なリガンド活性を算出した。同様な方法により $PPAR\alpha$ 及び γ 活性化作用に関する相対的なリガンド活性を算出した。(後記実施例9)

表 25 記載の様に、本発明化合物(実施例 $1\sim6$)は L-165041 に比べ、これと同等又はそれ以上の $PPAR\delta$ 活性化作用を示し、また実施例 1 及び 5 記載の本発明化合物等については、 $PPAR\alpha$ 及び γ 活性化作用に比べ、 $PPAR\delta$ に対し選択性の高い活性化作用を示した。

同じく表 26 記載の様に本発明化合物(実施例 7-6等)は L-165041 に比べ、これと同等又はそれ以上の $PPAR\delta$ 活性化作用を示し、また本発明化合物(実施例 7-12等)については、 $PPAR\alpha$ 及び γ 活性化作用に比べ、 $PPAR\delta$ に対し選択性の高い活性化作用を示した。

また表 27 記載の様に本発明化合物 (実施例 $8-1\sim8-4$) は L-1650 41に比べ、これと同等又はそれ以上の $PPAR\delta$ 活性化作用を示した。

従って、本発明の一般式(I)で表される化合物は、優れたPPARδ活性化作用を有することから、血糖降下剤、脂質低下剤、肥満、シンドロームX,高コレステロール血症、高リボ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、循環器系疾患、過食症、虚血性疾患、肺ガン、乳がん、結腸ガン、大腸ガン、卵巣ガン等の悪性腫瘍、アルツハイマー病、炎症性疾患、骨粗鬆症(Mano Het.Al.,(2000)J.Biol.Chem.,275:8126-8132)、バセドウ病眼症、副腎白質ジストロフィー等の予防、あるいは治療剤として期待される。

本発明化合物は、ヒトに対して一般的な経口投与又は非経口投与のような適当な投与方法によって投与することができる。

製剤化するためには、製剤の技術分野における通常の方法で錠剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤、懸濁剤、注射剤、坐薬等の剤型に製造することができる。

これらの調製には、通常の賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、色素、希釈剤などが用いられる。ここで、賦形剤としては、乳糖、Dーマンニト ル、結晶セルロース、ブドウ糖などが、崩壊剤としては、デンプン、カルボキシメチルセルロースカルシウム(CMC-Ca)などが、滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウム、タルクなどが、結合剤としては、ヒドロキシプロピルセルロース(HPC)、ゼラチン、ポリビニルピロリドン(PVP)などが挙げられる。

投与量は通常成人においては、注射剤で有効成分である本発明化合物を1日約 0.1mg~100mg,経口投与で1日1mg~2000mgであるが、年齢、症状等により増減することができる。

次に、実施例を挙げ本発明を更に詳細に説明するが本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例

実施例1

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキ サゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸

(1) 4 - [3 - [2 - (2 - クロロフェニル) - 5 - イソプロビル - 4 - オキサゾリル] プロピオニル] フェノール

した。室温に戻した後、反応溶液を氷冷水に注ぎ、酢酸エチルを加え抽出した。 有機層を分取後、飽和の炭酸水素ナトリウム水溶液、水、食塩水 洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し上記の標題化合物を微黄白色結晶(230mg)として得た。(収率65%)

 $1 H - NMR (CDCl_3, 400MHz)$

δ:

- 1. 32 (d, 6H, J = 7Hz),
- 2. 96 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 3. 15-3. 30 (m, 1H),
- 3. 27 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6. 78 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 1-7.2 (br, 1H),
- 7. 3-7.4 (m, 2H),
- 7. 45-7. 50 (m, 1H),
- 7. 79 (d, 2H, J = 8Hz)
- 7. 90-7.95 (m, 1H)
- (2) 2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸エチル
- 上記(1)で得られたフェノール化合物(220mg, 0.59mmol)、 2-プロモー2-メチルプロピオン酸エチル(348mg, 1.78mmol)、 炭酸カリウム(246mg, 1.78mmol)をメチルエチルケトン(5m L)に懸濁させた後、20時間加熱還流した。室温に戻した後、不溶物を濾過、 更にメチルエチルケトンにて洗浄し溶媒を留去した。この残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製し上記の標題化合物を無色油状物(230mg)として得た。(収率81%)

1H-NMR (CDC13, 400MHz)

δ:

- 1. 20 (t, 3 H, J = 7 H z),
- 1. 30 (d, $6 \, \text{H}$, $J = 7 \, \text{Hz}$),
- 1. 64 (s, 6H),
- 2. 96 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 3. 10-3. 25 (m, 1H)
- 3. 34 (t, 2H, J = 7Hz),
- 4. 21 (q, 2H, J = 7 Hz),
- 6.81 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 3-7.4 (m, 2H),
- 7. 45-7. 50 (m, 1H),
- 7. 91 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 90-7.95 (m, 1H)
- (3) 2 [4 [3 [2 (2 クロロフェニル) 5 イソプロビル 4 オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>- 2 メチルプロピオン酸

上記(2)で得られたエステル体(220mg, 0.45mmol)をエタノールー水(6mL-3mL)の混合溶媒に溶解させた後、水酸化リチウムー水和物(40mg)を加えた。室温にて20時間攪拌後、反応溶液に氷、希塩酸を加え.中和し酢酸エチルにて抽出した。有機層を分取後、水、食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去し残渣に無色アモルファスである標題化合物を150mg得た。(収率72%)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 31 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1.65 (s, 6H),
- 2. 96 (t, 2H, J = 7Hz),

$$3.15-3.30 (m, 1H)$$
,

3.
$$28$$
 (t, $2H$, $J = 7Hz$),

6.88 (d,
$$2 H$$
, $J = 8 H z$),

7.
$$3-7.4$$
 (m, 2H),

7.
$$45-7.50$$
 (m, 1H),

7. 83 (d,
$$2 H$$
, $J = 8 H z$),

7.
$$9-7.95$$
 (m, 1H)

実施例 2

2-[4-[3-[2-(4-クロロフェニル)-5-プロピル-4-オキサゾリル]プロピオニル]フェニルオキシ]<math>-2-メチルプロピオン酸

実施例1と同様な方法で以下の中間体ならびに標題化合物を得た。

(1) 4-(3-(2-(4-クロロフェニル)-5-プロピルー4-オキサゾリル)プロピオニル)フェノール

収率 6 7 %

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 0. 99 (t, 3 H, J = 7 H z),
- 1. 65-1. 80 (m, 2H),
- 2. 72 (t, 2H, J = 7Hz),
- 2. 91 (t, 2H, J = 7Hz)
- 3. 28 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6.70 (brs, 1H),
- 6.81 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 39 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7.81 (d, 2 H, J = 8 H z),

7. 90 (d, 2 H, J = 8 H z)

(2)2-[4-[3-[2-(4-クロロフェニル)-5-プロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸 エチル

収率 5 9 %

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 0. 98 (t, 3 H, J = 7 H z),
- 1. 21 (t, 3H, J = 7Hz),
- 1.64 (s, 6H),
- 1. 70-1. 80 (m, 2H),
- 2. 68 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 2. 91 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 32 (t, 2H, J = 7Hz),
- 4. 21 (q, , 2H, J=7Hz),
- 6.82 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 7. 39 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 89 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 91 (d, 2H, J = 9Hz)

(3) 2-[4-[3-[2-(4-クロロフェニル)-5-プロピルー4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色結晶

収率 84%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 0. 98 (t, 3H, J = 7Hz),
- 1.68 (s, 6H),
- 1. 70-1. 80 (m, 2H),
- 2. 70 (t, 2H, J = 7Hz),
- 2. 91 (t, 2H, J = 7Hz)
- 3. 24 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6. 89 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 7. 39 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 89 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 89 (d, 2 H, J = 9 H z)

実施例3

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキ サゾリル] (1-ヒドロキシイミノ) プロピル] フェニルオキシ] -2-メチル プロピオン酸

(1) 2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-3+サゾリル] (1-ヒドロキシイミノ) プロピル] フェニルオキシ] <math>-2-3メチルプロピオン酸エチル

圧留去し残渣に無色油状物である標題化合物(45mg)を得た。 (収率74%)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 20 (t, 3 H, J = 7 H z),
- 1. 22 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1. 58 (s, 6H),
- 2. 86 (t, 2H, J = 7Hz),
- 2.95-3.05 (m, 1H),
- 3. 13 (t, 2H, J = 7Hz),
- 4. 19 (q, 2H, J = 7Hz),
- 6. 78 (d, 2H, J = 9Hz),
- 7. 30-7. 40 (m, 2H),
- 7. 40-7. 50 (m, 1H),
- 7. 53 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 7. 95-8.00 (m, 1H)

上記のオキシム誘導体(40mg, 0.08mmol)をエタノールー水(2mL-1mL)の混合溶媒に溶解させた後、水酸化リチウム一水和物(10mg)を加え、室温にて20時間攪拌した。反応溶液を氷冷後、希塩酸を加え中和した後、酢酸エチルを加えた。有機層を分取した後、水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾取した。酢酸エチルを減圧留去し残渣に微黄色油状物である標題化合物を35mg得た。

(収率92%)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 22 (d, 6 H, J = 7 H z),
- 1.60 (s, 6H),
- 2.88 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 2. 95-3.05 (m, 1H),
- 3. 14 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 6. 82 (d, 2H, J = 9Hz),
- 7. 25-7.40 (m, 2H),
- 7. 41 (d, 2H, J = 9Hz)
- 7. 45-7.50 (m, 1H),
- 7. 85-7.90 (m, 1H)

実施例4

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキ サゾリル] -1-ヒドロキシプロピル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオ ン酸

(1) 4 - [3 - [2 - (2 - クロロフェニル) - 5 - イソプロピルー4 - オキサゾリル] <math>-1 - ヒドロキシプロピル]フェノール

水素化リチウムアルミニウム($25\,\mathrm{mg}$, $0.659\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)をTHF($5\,\mathrm{mL}$)に懸濁させた後、氷冷下にて $4-[3-[2-(2-\rho \mathrm{DD}\,\mathrm{DD}\,\mathrm{TE}\,\mathrm{LE})]$ つ 5-4ソプロピルー4-4+サゾリル]プロピオニル]フェノール($240\,\mathrm{mg}$, $0.65\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)を3分間で添加した。氷冷下で1時間攪拌した後、更に室温で1時間攪拌した。氷冷下にて飽和の塩化アンモニウム水溶液を加えた後、セライト濾過した。水および酢酸エチルを加え有機層を分取し、有機層を水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾取した。酢酸エチルを減圧留去することで残渣に微黄色油状物である標題化合物を $220\,\mathrm{mg}$ 得た。(収率91%)

1H-NMR (CDC13, 400MHz)

δ:

- 1. 30 (d, 3H, J = 7Hz),
- 1. 31 (d, 3H, J = 7 H z),
- 2.0-2.1 (m, 2H),
- 2. 6-2.8 (m, 2H),
- 3. 00-3. 15 (m, 1H,),
- 3.9-4.0 (br, 1H),
- 4. 77 (t, 1 H, J = 6 Hz),
- 5.6-5.7 (br, 1H),
- 6. 76 (2H, d, J = 8Hz),
- 7. 23 (2H, d, J = 8Hz),
- 7. 30-7. 40 (m, 2H),
- 7. 45-7. 50 (m, 1H),
- 7. 95-8.0 (m, 1 H)

(2) 2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4 -オキサゾリル]-1-ヒドロキシプロピル]フェニルオキシ]-2-メチルプロピオン酸

上記のフェノール化合物($110 \,\mathrm{mg}$, $0.296 \,\mathrm{mmo1}$)、 $2- \,\mathrm{JDE} - 2- \,\mathrm{JF} \,\mathrm{JDE} \,\mathrm{JDE}$

このプロピンオン酸誘導体(80mg, 0.16mmol)をエタノールー水(2mL-1mL)の混合溶媒に溶解させた後、水酸化リチウム 水和物(10mg)を加えた。室温にて20時間攪拌後、反応溶液を氷冷し、希塩酸を加え中和、酢酸エチルを加え抽出した。有機層を分取後、水、食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去することで残渣に微黄色油状物である標題化合物を55mg得た。

(収率73%)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

 δ :

- 1. 29 (d, 3 H, J = 7 H z),
- 1. 31 (d, 3H, J = 7Hz),
- 1. 54 (s, 6H),
- 2.0-2.2 (m, 2H),
- 2. 69 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 2.95-3.15 (m, 1H),
- 4. 78 (t, 1H, J = 7Hz),
- 6.86 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 25 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 3-7.4 (m, 2H),
- 7. 45-7. 50 (m, 1H),
- 7. 90-7. 95 (m, 1H)

実施例5

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキ サゾリル] -1-プロペニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

(1) 4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピルー4-オキサゾリル] プロペニル] フェノール

(収率28%)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 400MHz)

δ:

- 1. 34 (d, 6H, J = 7Hz),
- 3. 10-3. 20 (m, 1H),
- 3. 45 (d, 2H, J = 6Hz),
- 6. 15 (dt, 1H, J = 6, 16Hz),
- 6. 34 (d, 1H, J = 16Hz),
- 6.36(s, 1H),
- 6. 70 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 09 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 3-7.4 (m, 2H),
- 7. 4-7.5 (m, 1 H),
- 7. 95-8.00 (m, 1H).

上述のフェノール誘導体(30mg, 0.084mmol)、2-プロモ-2 ーメチルプロピオン酸エチル(50mg, 0.254mmol)、炭酸カリウム (35mg, 0.254mmol)をメチルエチルケトン(3mL)に懸濁させ

た後、20時間加熱還流した。室温に戻した後、不溶物を濾過、更にメチルエチルケトンにて洗浄し溶媒を留去した。この残渣をシリカゲルカラ クロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=5/1) で精製し上記の標題化合物を無色油状物 (28 m g) として得た。

(収率70%)

¹ H - N M R (CDC1₃, 400 M H z)

 δ :

- 1. 24 (t, 3H, J = 7Hz),
- 1. 32 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1. 54 (s, 6H),
- 3. 05-3.15 (m, 1H),
- 3. 47 (dd, 2H, J=1, 6Hz),
- 4. 22 (q, 2H, J = 7Hz),
- 6. 15 (dt, 1H, J = 6, 16Hz),
- 6. 34 (dd, 1H, J=1, 16Hz),
- 6. 77 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 23 (d, 2H, J = 8 H z),
- 7. 30-7. 40 (m, 2H),
- 7. 45-7.50 (m, 1H),
- 7. 95-8.00 (m, 1H).
- (3) 2 [4 [3 [2 (2 クロロフェニル) 5 イソプロピル 4 オキサゾリル] 1 プロペニル] フェニルオキシ] 2 メチルプロピオン酸

上記のプロピオン酸誘導体(25mg,0.053mmo1)をエタノールー水(2mL-1mL)の混合溶媒に溶解させた後、水酸化リチウムー水和物(6mg)を加えた。室温にて20時間攪拌後、反応溶液を氷冷、希塩酸を加え中和、更に酢酸エチルを加え抽出した。有機層を分取後、水、食塩水で洗浄し無水硫

酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去し残渣に無色油状物である標題化合物を15mg得た。(収率63%)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 400MHz)

 δ :

- 1. 33 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1. 57 (s, 6H),
- 3. 0.5-3.20 (m, 1H),
- 3. 48 (dd, 2H, J=1, 6Hz),
- 6. 20-6. 30 (m, 1H),
- 6.42 (dd, 1H, J=1, 16Hz),
- 6.86 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 22 (d, 2H, J = 8 H z),
- 7. 30-7. 40 (m, 2H),
- 7. 45-7. 50 (m, 1H),
- 7. $95-8.00 \cdot (m, 1H)$.

実施例6

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸

2-[4-[3-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピルー4ーオキサゾリル]-1-プロピニル]フェニルオキシ]-2-メチルプロピオン酸エチル(40mg,0.085mmol)のエタノール(8mL)溶液に,10%Pt-C(8mg)を加えた後、水素雰囲気下(常圧)にて8時間攪拌した。オレフィン体の消失を確認した後、水(3mL)ならびに水酸化リチウムー水和物(6mg)を加え20時間攪拌した。反応溶液を氷冷し、希塩酸を加え中和後、酢酸エチルを加えた。有機層を分取した後、水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾取した。酢酸エチルを減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し上記の標題化合物を無色

油状物(17mg)として得た。

(2工程収率45%)

 $^{1}H - NMR (CDCl_{3}, 400MHz)$

 δ :

- 1. 29 (d, 6 H, J = 7 H z),
- 1.56 (s, 6H),
- 1. 85-2.05 (m, 2H),
- 2. 56 (t, 2H, J = 7Hz),
- 2. 65 (t, 2H, J = 7Hz),
- 2.95-3.10 (m, 1H),
- 6.87 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 11 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 30-7.40 (m, 2H),
- 7. 45-7.50 (m, 1H),
- 7. 90-7.95 (m, 1H).

実施例7

実施例1記載の方法と同様な方法で以下の化合物を得た。

(7-1)

<u>2-[4-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾ</u> リル]メチルカルバモイル]フェニルオキシ-2-メチルプロピオン酸

白色結晶

mp $120-121^{\circ}$ C

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

- 1. 34 (6H, d, J = 7Hz),
- 1.65 (6H, s),

```
3. 41 (1H, qq, J = 7Hz, 7Hz),
```

- 4. 53 (2H, d, J = 6 Hz),
- 6.89 (2H, d, J = 9Hz),
- 7. 2-7.4(2 H, m),
- 7. 47 (1H, dd, J = 1 Hz, 8Hz),
- 7. 67 (1H, dd, J = 1 Hz, 8Hz),
- 7. 69 (2H, d, J = 9 Hz),
- 7. 79 (1H, t, J = 6 Hz).
 - IR ν max (KBr) cm⁻¹;
 - 3381, 3377, 2974, 1701, 1697, 1662, 1605,
 - 1574, 1541, 1500, 1460, 1439, 1385, 1288,
 - 1246, 1188, 1155, 1053, 1022, 966, 910,
 - 850, 796, 766, 737, 654, 636, 592.

(7-2)

2-[4-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] アセチルアミノ] フェニルオキシー2-メチルプロピオン酸

白色アモルファス

 1 H-NMR (CDCl₃, 400MHz)

- 1. 35(6H, d, J=7Hz),
- 1. 56(6H, s),
- 3.25(1H, m),
- 3.67(2H, s),
- 6.88 (2H, d, J = 9 Hz),
- 7. $35 \sim 7$. 40 (2 H, m),
- 7. 43 (2H, d, J = 9 Hz),
- 7.53 (1H, m),

7.93 (1H, m),

9.39 (1H, s).

(7-3)

2-[4-[4-[2-(2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] ブチリル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

黄色油状物

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

1. 30 (d, 6H, J = 7Hz)

1.66 (s, 6H)

2.04 (m, 2H)

2.62(t, 2H, J = 7Hz)

2. 91 (t, 2H, J = 7Hz)

3.10 (m, 1H)

6. 91 (d, 2H, J = 9Hz)

7. 3-7.5 (m, 3H)

7.87 (d, 2H, J = 9Hz)

7.91 (m, 1H)

(7-4)

2-[4-[3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色結晶mp 100-105℃

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

1. 30 (d, 6H, J = 7Hz),

```
1.65 (s, 6H),
```

2. 95 (t,
$$2H$$
, $J = 7Hz$),

3. 20 (
$$qq$$
, 1H, $J = 7Hz$, $J = 7Hz$),

3.
$$28$$
 (t, $2H$, $J = 7Hz$),

6.88 (d,
$$2 H$$
, $J = 8 H z$),

7. 29 (dd, 1H,
$$J = 2.9 Hz$$
),

7. 49 (d, 1 H,
$$J = 2 H z$$
),

7. 85 (d, 1H,
$$J = 9 Hz$$
)

7. 85 (d,
$$2H$$
, $J = 8Hz$)

(7-5)

2-[4-[3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロビル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルブチリル酸

微黄色アモルファス

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, 400MHz)

1. 00 (t,
$$3 H$$
, $J = 7 H z$),

1.
$$30 (d, 6H, J = 7Hz)$$
,

1.
$$57$$
 (s, $3H$),

1.
$$90-2.10$$
 (m, 2H),

2. 95 (t,
$$2H$$
, $J = 7Hz$),

$$3.15-3.40$$
 (m, $3H$),

6. 90 (d,
$$2 H$$
, $J = 8 H z$),

7. 30 (dd, 1H,
$$J = 2.9 Hz$$
),

7. 49 (d, 1H,
$$J = 2Hz$$
),

7.88 (d, 1H,
$$J = 9 Hz$$
),

7. 90 (d,
$$2H$$
, $J = 8Hz$)

WO 02/14291

PCT/JP01/06836

(7 - 6)

2-[4-[3-[2-(2,3-ジクロロフェニル)-5- ソプロピルー4-オキサゾリル] プロピオニル]フェニルオキシ]-2-メチルプロピオン酸

白色アモルファス

 $^{-1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

- 1. 31 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1.69 (s, 6H),
- 2. 93 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. $2 \sim 3$. 3 (m, 3 H),
- 6.89 (d, 2H, J = 9Hz),
- 7. 49 (d, 1H, J = 8 H z),
- 7. 78 (dd, 1H, J = 2 and 8Hz),
- 7.81 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 8. 03 (d, 1 H, J = 2 H z).

(7-7)

2-[4-[3-[2-(2-ベンゾフラニル)-5-イソプロピル-4-オ キサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸

微褐色結晶

mp 135-139 °C

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

- 1. 33 (d, 6H, J = 7Hz)
- 1.69 (s, 6H)
- 2. 96 (t, 2H, J = 7 Hz)
- 3.24 (m, 1H)

3. 32 (t, 2H, J = 7Hz)

6. 91 (d, 2 H, J = 9 H z)

7. 2-7. 3 (m, 2 H)

7.36 (m, 1H)

7. 55 (d, 1H, J = 8 Hz)

7. 62 (d, 1 H, J = 8 H z)

7.86 (d, 2 H, J = 9 H z)

IR ν max (KBr) cm⁻¹;

2968, 1713, 1680, 1633, 1599, 1572, 1504,

1470, 1412, 1360, 1302, 1257, 1215, 1149,

1111, 1032, 964, 849, 816, 744.

(7 - 8)

2-[4-[3-[2-(4-ビフェニリル)-5-イソプロビル-4-オキ サゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸

淡黄色アモルファス

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

- 1. 32 (d, 6 H, J = 7 H z)
- 1.69 (s, 6H)
- 2. 95 (t, 2H, J = 7Hz)
- 3.1-3.3 (m, 3H)
- 6. 89 (d, 2 H, J = 9 H z)
- 7. 3-7.7 (m, 7H)
- 7. 77 (d, 2 H, J = 9 H z)
- 8. 02 (d, 2H, J = 8Hz)

(7 - 9)

2-[4-[3-[2-(1-ヒドロキシ-2-ナフチル)- -イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] -フェニルオキシ] - <math>2-メチルプロピオン酸

淡黄色アモルファス

 1 H - NMR (CDCl₃, 400MHz)

δ;

- 1. 30 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1. 66 (s, 6H),
- 2. 98 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 22 (qq, 1H, J=7Hz, 7Hz)
- 3. 36 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 6. 92 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 37 (d, 1H, J = 9Hz)
- 7. 4-7.6 (m, 2H),
- 7. 77 (dd, 1 H, J = 2, 9 Hz),
- 7.81 (d, 1H, J = 9 H z)
- 7.94 (d, 2 H, J = 8 H z)
- 8. 39 (dd, 1H, J = 2, 9Hz)

(7-10)

2-[4-[3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピルー4-オキサゾリル]-1-プロペニル]フェニルオキシ<math>]-2-メチルプロピオン酸

淡黄色油状物

 1 H-NMR (CDCl₃, 400MHz)

```
1. 33 (d, 6 H, J = 7 H z),
```

- 1. 57 (s, 6H),
- 3.10 (m, 1H),
- 3. 48 (dd, 2H, J=1, 6Hz),
- 6.25 (m, 1H),
- 6.42 (dd, 1H, J=1, 16Hz)
- 6.86 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 25-7.35 (m, 2H)
- 7. 50 (d, 1 H, J = 2 H z)
- 7. 92 (d, 2 H, J = 8 H z)

(7-11)

2-[4-[3-[2-(3-ヒドロキシ-2-ナフチル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

黄色アモルファス

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

- 1. 37 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1.66 (s, 6H),
- 2. 97 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 25 (m, 1H),
- 3. 35 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6. 92 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 7.30 (m, 1H),
- 7.35(s, 1H),
- 7.43 (m, 1H),
- 7. 68 (d, 1H, J = 7Hz),

7.81 (d, 1 H, J = 7 H z).

7. 93 (d, 2 H, J = 9 H z),

8.30 (s, 1 H).

(7-12)

2-[4-[3-[2-(4-クロロ-2-ヒドロキシフェニル)-5-イソ プロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプ ロピオン酸

白色アモルファス

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

- 1. 31 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1. 67 (s, 6H),
- 2. 94 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 3.20 (m, 1H),
- 3. 31 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6.90 (dd, 1H, J = 2 and 9Hz),
 - 6. 93 (d, 2 H, J = 9 H z),
- 7. 03 (d, 1 H, J = 2 H z),
- 7. 68 (d, 1 H, J = 9 H z),
- 7. 91 (d, 2 H, J = 9 H z).

(7-13)

2-[4-[3-[2-(4-プロモ-2-クロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色アモルファス.

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

1. 30 (d, 6H, J = 7Hz)

1.65 (s, 6H)

2.95 (t, 2H, J = 7Hz)

3.20 (m, 1H)

3. 26 (t, 2H, J = 7Hz)

6.87 (d, 2H, J = 9Hz)

7. 43 (dd, 1 H, J = 2, 8 Hz)

7.65 (d, 1 H, J = 2 H z)

7. 76 (d, 1 H, J = 8 H z)

7. 83 (d, 2 H, J = 9 H z)

(7-14)

2-[4-[3-[2-(3-クロロ-4-ビフェニリル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色アモルファス

¹ H - N M R (C D C 1₃, 4 0 0 M H z)

δ;

1. 32 (d, 6H, J = 7Hz)

1.65 (s, 6H)

2. 97 (t, 2H, J = 7Hz)

3. 22 (m, 1H)

3. 27 (t, 2H, J = 7Hz)

6.88 (d, 2H, J = 9Hz)

7. 3-7.5 (m, 3H)

7. 53 (dd, 1H, J = 2, 8Hz)

7. 5-7. 6 (m, 2 H)

7. 71 (d, 1H, J = 2Hz)

7.82 (d, 1 H, J = 9 H z)

7. 95 (d, 2 H, J = 8 H z)

実施例8

(8-1)

実施例1記載の方法と同様な方法で以下の化合物を得た。

2-[4-[3-[2-[(4-トリフルオロメチル) フェニル] -4-メチル -5-チアゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色結晶 mp 158-160℃

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ;

1.68 (s, 6H),

2.45 (s, 3H),

3.2-3.35 (m, 4H)

6. 93 (d, 2H, J = 9Hz),

7. 63 (d, 2 H, J = 9 H z),

7. 91 (d, 2 H, J = 9 H z),

7. 96 (d, 2 H, J = 9 H z).

(8-2)

実施例1記載の方法と同様な方法で以下の化合物を得た。

2-[3-[3-[3-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] -2-メチルプロピオン酸

白色結晶mp 115-120℃

¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz)

δ;

1. 31 (d, 6H, J=7Hz),

- 1.62(s,6H),
- 2. 92 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 16 (qq, 1H, J = 7 H z, J = 7 H z),
- 3. 24 (t, 2H, J = 7Hz),
- 7. 16 (dd, 1H, J = 2, 9Hz),
- 7. 34 (dd, 1H, J = 2, 9Hz),
- 7. 35(t, 1H, J = 9Hz),
- 7. 51 (d, 1H, J = 2Hz),
- 7. 6-7.7 (m, 2H),
- 7. 88 (d, 1H, J = 9 H z)

(8 - 3)

2-[4-[3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピル-4 -オキサゾリル] プロピオニル] フェニルスルファニル] -2-メチルプロピオ ン酸

(1) 3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロビル-4-オキサゾリル] -1-(4-ヒドロキシフェニル) プロパン-1-オン

水冷したTHF(15mL)に60%水素化ナトリウム(120mg,3.00mmo1)を加えた。続いて2- [(4-ベンジルオキシ) ベンゾイル] 酢酸エチル(900mg,3.02mmo1)のTHF(15mL)溶液を30分間で滴下した。室温に戻し30分攪拌した後、4-ヨードメチル-5-イソプロピル-2-(2,4-ジクロロフェニル) オキサゾール(1.20g,3.00mmo1)を加えた。窒素雰囲気下にて20時間加熱還流した後、室温に戻しTHFを減圧留去した。残渣に酢酸(7.5mL)- 濃塩酸(2.0mL)を加え5時間加熱還流後、室温に戻し氷冷水にあけ、酢酸エチルを加え有機層を分取した。有機層を分取後、飽和の炭酸水素ナトリウム水溶液、水、食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し上記の

標題化合物を微黄白色結晶 (650mg) として得た。 (収率53%) ¹H-NMR (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 32 (d, 6H, J = 7Hz),
- 2. 96 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 22 (qq, 1H, J=7Hz, 7Hz),
- 3. 25 (t, 2H, J = 7Hz),
- 6. 77 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7. 29 (dd, 1H, J = 2, 8Hz),
- 7. 49 (d, 1 H, J = 8 H z),
- 7.60 (brs, 1H),
- 7. 76 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7.84 (d, 1 H, J = 8 H z),

上記のフェノール誘導体(1.00g,2.47mmol)、4-ジメチルア ミノビリジン(30mg,0.25mmol)、トリエチルアミン(0.7mL,4.94mmol)をdryジオキサン(5.0mL)に溶解させた後、氷冷下にて塩化ジメチルチオカルバモイル(367mg,2.97mmol)を加えた。反応温度を上げ一晩加熱還流した後、室温に戻し氷冷水にあけ、酢酸エチルを加え有機層を分取した。有機層を飽和の炭酸水素ナトリウム水溶液、水、食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した。酢酸エチルを減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製することで上記の標題化合物を微黄色油状物(1.15g)として得た。(収率95%)

 $^{^{1}}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 31 (d, 6H, J=7Hz),
- 2. 98 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 20 (qq, 1H, J = 7Hz, 7Hz),
- 3.36(s,3H),
- 3.39 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3.46(s,3H)
- 7. 15 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7.30 (dd, 1H, J = 2, 9Hz),
- 7. 49 (d, 1H, J = 2Hz),
- 7.89 (d, 1H, J = 9 Hz),
- 8. 04 (d, 2H, J = 8Hz),

上記のチオカルバモイル体(1.10g,2.24 mmol)をn-Fトラデカン(15mL)に溶解させた後、内温250 $^{\circ}$ にて 8 時間加熱還流した。室温に戻した後、反応溶液を直接、シリカゲルカラムクロマトグラフィー($^{\circ}$ へキサン/酢酸エチル=3/1)に付し精製することで上記の標題化合物を微黄色油状物(350mg)として得た。(収率31%)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, 400MHz)

δ:

- 1. 31 (d, 6H, J = 7Hz)
- 2. 98 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 0-3. 2 (br, 6H),
- 3. 19 (qq, 1H, J = 7Hz, 7Hz),
- 3. 39 (t, 2H, J = 7Hz),
- 7. 30 (dd, 1H, J = 2, 9Hz),

```
7. 49 (d, 1 H, J = 2 H z),
```

- 7. 58 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7.88 (d, 1 H, J = 9 H z),
- 7. 98 (d, 2 H, J = 8 H z),

上記のカルバモイル体(335mg,0.68mmol)をdryメタノール(8mL)に溶解させた後、0.5N MeONa(2.0mL)を加え20時間加熱還流した。室温に戻した後、反応溶液を氷冷水にあけ、3N塩酸水溶液を加え中和後、酢酸エチルを加え有機層を分取した。有機層を水、食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥、濾取した後、酢酸エチルを減圧留去することで、残渣に粗体の標題化合物を微黄白色固体(277mg)として得た。(粗収率97%)

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$, 4 0 0 M H $_{z}$)

 δ :

- 1. 30 (d, 6H, J=7Hz),
- 2. 96 (t, 2 H, J = 7 H z),
- 3. 16 (qq, 1H, J = 7Hz, 7Hz),
- 3. 24 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3.60 (s, 1H),
- 7. 2-7.3 (m, 3H),
- 7. 49 (d, 1 H, J = 2 Hz),
- 7. 84 (d, 2 H, J = 8 H z),
- 7.87 (d, 1 H, J = 9 H z),
- (5) 2-[4-[3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル] プロピオニル] フェニルスルファニル] <math>-2-メチルプロピオン酸

上記 (4) で得られた 3-[2-(2,4-ジクロロフェニル)-5-イソプロピル-4-オキサゾリル]-1-(4-メルカプトフェニル) ロパン-1-オンを用い、実施例 <math>1 の(2)、(3)と同様な方法により標記化合物を得た。

```
微黄色アモルファス
```

¹ H - N M R (C D C 1₃, 4 0 0 M H z) δ;

- 1. 30 (d, 6H, J=7Hz)
- 1. 52 (s, 6H),
- 2. 97 (t, 2H, J = 7Hz),
- 3. 19 (qq, 1H, J = 7 H z, 7 H z),
- 3. 37 (t, 2H, J = 7Hz),
- 7. 29 (dd, 1H, J = 2, 8Hz),
- 7. 48 (d, 1 H, J = 2 H z),
- 7. 55 (d, 2 H, J = 9 H z)
- 7.86 (d, 1 H, J = 8 H z),
- 7. 90 (d, 2 H, J = 9 H z)

(8-4)

実施例1記載の方法と同様な方法で以下の化合物を得た。

2-[4-[3-[2-[(4-トリフルオロメチル) フェニル] - 4-イソプロピル-5-チアゾリル] プロピオニル] フェニルオキシ] <math>-2-メチルプロピオン酸

白色アモルファス

 1 H - N M R (C D C 1 $_{3}$, 4 0 0 M H z)

δ;

- 1. 33 (d, 6H, J = 7Hz),
- 1.68 (s, 6H),
- 3. 15 (qq, 1H, J = 7 Hz, J = 7 Hz),

- 3.2-3.3 (m, 4H)
- 6. 94 (d, 2H, J = 9Hz),
- 7. 64 (d, 2H, J = 8Hz),
- 7. 92 (d, 2H, J = 9Hz),
- 7. 99 (d, 2H, J = 8Hz),

実施例9

(薬理実験)

I. 測定方法

(1) PPAR α、γ、δ 活性化能の測定

試験化合物〔実施例 $1\sim6$ 及び既知の $PPAR\delta$ アゴニストのL-16504 1 (Berger, J. 他, (1999) J. Biol. Chem., 274: 6718-6725)〕の $PPAR\alpha$ 、 γ 及び δ 活性化能を以下のように測定した。

1) 材料

アフリカミドリザル腎線維芽細胞 (CV-1細胞) は、東北大学加齢医学研究所 医用細胞資源センターより入手した。すべての試験化合物は、ジメチルスルホキシド (DMSO) に溶解し、最終DMSO濃度0.1%で試験に用いた。

2) プラスミド

受容体発現プラスミド($GAL4-hPPAR\alpha$ LBD、 $GAL4-hPPAR\alpha$ LBD、 $GAL4-hPPAR\alpha$ LBD、 $GAL4-hPPAR\alpha$ LBD), レポータープラスミド(UASx4-TK-LUC), $\beta-$ ガラクトシダーゼ発現プラスミド(βGAL) はKliewer, S.A.他, ((1992) Nature, 358:771-774) と同様のものを使用した。

3) トランスフェクション

CV-1細胞を1ウェル当たり2×10⁶個の細胞濃度で、24ウェル培養プレートに播き、24時間、4%胎児ウシ血清 (FCS) 添加OPTI-MEM I Reduced Serum Medium (Life Technolo

gies) 500 μ 1/wellで培養した。その後,血清無添加のOPTI-MEMで細胞を洗い,DNA含有溶液〔1ウェル(250 μ 1 δ 溶液)当たり,以下の成分を含有するもの;0.03 μ gのGAL4-hPPAR δ LBD,0.25 μ gのUASx4-TK-LUC,0.35 μ gの β GAL、2 μ 1のリポフェクション試薬DMRIE-C(Life Technologies),これらをOPTI-MEMに溶解し,室温で30分間静置したもの〕を添加して,37 \circ Cで5時間培養した。

4) 試験化合物添加による細胞処理

DNA含有溶液を除き、試験化合物(終濃度: 10^{-4} Mあるいは 10^{-6} Mになるように100% DMSOに溶解したもの)を含む4% FCS-OPTI-ME M 500μ 1に新たに交換してさらに40 時間,37% で培養した。

5) レポーター遺伝子発現レベルの測定

培地を除き、PBSで2回洗った後、凍結融解を1回行い、1ウェル当たり、 ルシフェラーゼ活性測定用可溶化緩衝液(25mM Tris-PO』(pH 7. 8), 15% v/v Glyserol, 2% CHAPS, 1% Lecit hin, 1%BSA, 4mM EGTA (pH 8.0), 8mM MgCl, , 1 m M D T T) 1 0 0 μ 1 を添加して, 室温で 1 0 分間放置した。そのうち の20μ1を96ウェル測定用プレートに分取して、ルシフェラーゼ基質溶液1 00μ1 (ピッカジーン;ニッポンジーン社製)を添加し, MLR-100型マ イクロルミノリーダ(コロナ電気社製)を用いて、1秒間の発光量(ルシフェラ ーゼ活性)を求めた。ルシフェラーゼ遺伝子の添加と同時に加えておいたβGA Lの細胞内導入による活性発現量を測定し、化合物添加によるルシフェラーゼ活 性の変動を導入遺伝子のトランスフェクション効率で補正した。β-ガラクトシ ダーゼ活性の測定方法は,50μ1の可溶化試料を別な96ウェルプレートに分 取し、ONPG(2ーニトロフェニルーβ-Dーガラクトピラノシド)溶液10 0μ1を添加して,室温で5分間インキュベートした。反応停止液 (1 Μ炭酸ナ トリウム溶液) 50 µ 1 を加え、4 1 4 n m の吸光度を測定した。溶媒として用 いたDMSO(0.1%濃度)のみで処理した細胞のルシフェラーゼ活性値(コ ントロール値)を 0 % に, 対照薬 (P P A R α : 1 0 ⁻⁴ M W Y - 1 6 5 0 4 1

, $PPAR\gamma:10^{-5}M$ Rosiglitazone、 $PPAR\delta$ $10^{-4}M$ L-165041)で処理した細胞のルシフェラーゼ活性値を 00%として ,相対的なPPAR活性化能を算出した。

II. 試験結果

試験結果表25に示す。

【表25】

	PPARα	PPARγ	PPARO
実施例 1	9 ± 1	27±3	80±10
実施例 2	7 5 ± 4	5 1 ± 3	9 3 ± 4
実施例3	1 0	1 6	1 9
実施例 4	3 5	2 6	2 3
実施例 5	5 2 ± 7	3 6 ± 3	1 1 4 ± 1
実施例 6	98±6	9 3 ± 1	109±10
L-165041	2 ± 1	1 ± 0	3 2 ± 1 5

PPAR活性化能: 対照薬を<math>100%としたときの相対値 $PPAR\alpha$ 、 γ 、 δ 活性化能の測定は試験化合物濃度が 10^{-5} Mの値

表25から明らかなように、実施例化合物はL-165041と比べ、同等又はそれ以上の強力な $PPAR\delta$ 活性化能を有することが明らかになった。

実施例 1.0

実施例7記載の化合物に関し、実施例9と同様な試験方法でPPAR活性化能 を測定した。その結果を表26に示す。

【表26】

	PPARα	PPARγ	PPARS
実施例7-4	1	2	86±10
実施例 7 - 5	1	2	58±14
実施例7-6	8	1 9	96±13
実施例7-7	1	9	65±2
実施例 7 - 8	1	2 6	58.
実施例 7 - 9	8 .	5 ± 1	80±5
実施例7-10	3	1	7 0
実施例 7 - 1 1	29±3	18±4	85±1
実施例7-12	8 ± 1	4	79±2
実施例 7 - 1 3	1	3	8 1
実施例 7 - 1 4	2	18	5 3
L-165041	2 ± 1	1 ± 0 . 0 3	3 2 ± 1 5

表 2 6 から明らかなように、本発明化合物(実施例 7-4,実施例 7-6,実施例 7-1 1等)は L-1 6 5 0 4 1 と比べ、同等又はそれ以上の強力な PPA R δ 活性化能を有することが明らかになった。また本発明化合物(実施例 7-4,実施例 7-1 2等)については、 PPAR α 及び γ 活性化能に比べ、 PPAR δ に対し選択性の高い活性化能を示した。

実施例11

実施例8記載の化合物に関し、実施例9と同様な試験方法でPPAR活性化能 を測定した。その結果を表27に示す。

【表27】

	PPARα	PPARγ	PPARÓ
実施例 8 - 1	1 2 9	5	8 9
実施例 8 - 2	1 2 6	6 2	5 3
実施例 8 - 3	1 2 0	3 1	9 7
実施例 8 - 4	1 6 6	8 6	1 3 2

PPAR活性化能:対照薬を100%とした時の試験化合物10⁻⁵Mでの相対値

 $PPAR\alpha:WY-14643(10^{-4}M)$

PPAR γ : Rosiglitazone (10⁻⁵M)

 $PPAR\delta: L-165041 (10^{-4}M)$

表 27 から明らかなように、本発明化合物(実施例 8-1~実施例 8-4)は L-165041 と比べ、同等又はそれ以上の強力な $PPAR\delta$ 活性化能を有することが明らかになった。

請求の範囲

1. 次の一般式(I)、

(式中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立して水素原子、炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、 ハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数2~8のアルケニ ル基、炭素数2~8のアルキニル基、3~7員環のシクロアルキル基、3~7員 環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアルキル基、置換基を有して いても良いアリールアルキル基(アリール部分の炭素数6~10で、アルキル部 分の炭素数1~4)、又は置換基を有していても良いアリール基若しくは複素環 基を表し、Aは酸素原子、硫黄原子、又はNR5 (R5は水素原子又は炭素数1~ 8のアルキル基を表す。)を表し、 X^1 及び X^2 はそれぞれ独立して結合手、酸素 原子、S(O)。(pは $0\sim2$ の整数を表す。)、C(=O)、 $C(=N-OR^6$) (R⁶は水素原子又は炭素数1~8のアルキル基を表す。)、C(=0)NH 、NHC(=O)、SO,NH、NHSO,,CH(OR⁷)(R⁷は水素原子又は 炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表す。)、CH = CH、又はC = Cを表し、Yは置 換基を有していても良い炭素数1~8のアルキレン鎖を表し、乙は酸素原子又は 硫黄原子を表し、R3及びR4はそれぞれ独立して置換基を有していても良い炭素 数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表し、そして R^8 は水素原子又は炭素数 $1 \sim 8$ のアルキ ル基を表す。

但し、 X^1 が結合手のとき、 X^2 はO、S(O) $_p$ でなく、また X^1 がC($=O^1$) N H のとき、 X^2 は結合手でない。) で表される化合物又はその塩。

2. 次の一般式(II)、

$$R^{12}$$
 X^{11}
 Y^{1}
 X^{12}
 X^{12}
 X^{12}
 X^{14}
 X^{14}
 X^{14}
 X^{15}
 $X^$

(式中、 R^{11} 及び R^{12} はそれぞれ独立して炭素数 $1\sim8$ のアルキル基、 $1\sim3$ 個 のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数2~8のアルケ ニル基、炭素数2~8のアルキニル基、3~7員環のシクロアルキル基、3~7 員環のシクロアルキル基で置換された炭素数1~8のアルキル基、又は置換基と してハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキ シ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリ ジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニルアルキル基(ア ルキル部分の炭素数1~4)、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル 基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基を表し X^{11} 及び X^{12} はそれぞれ独立して結合手、S(0)。(qは0~2の整数を表す。)、C(=O)、C(=N-OR¹⁶)(R¹⁶は水素原子又は炭素数1~8の アルキル基を表す。)、C(=0)NH、NHC(=0)、SO,NH、NHS O_2 , $CH(OR^{17})(R^{17})$ は水素原子又は炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表す。)、CH=CH、又は $C\equiv C$ を表し、 Y^1 は置換基として炭素数 $1\sim 8$ のアルキ ル基若しくは炭素数1~8のアルコキシ基を有していても良い炭素数1~8のア ルキレン鎖を表し、 Z^1 は酸素原子又は硫黄原子を表し、そして R^{13} 及び R^{14} は それぞれ独立して置換基としてハロゲン原子又は炭素数1~8のアルコキシ基を 有していても良い炭素数1~8のアルキル基を表す。

但し、 X^{11} が結合手のとき、 X^{12} はO、S(O) $_q$ でなく、また X^{11} がC(=O)NHのとき、 X^{12} は結合手でない。)

で表されるオキサゾール誘導体又はその塩。

3. X¹¹が結合手である請求の範囲第2項記載のオキサゾール誘導体又はその塩

4. X¹²が結合手、C(=O)、C(=N-OH)、C(=O) H、NHC(=O), CH(OH)又はCH=CHである請求の範囲第2項又は第3項記載のオキサゾール誘導体又はその塩。

- 5. R¹¹が置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキル基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルキル基、炭素数1~8のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数1~8のアルコキシ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基である請求の範囲第2項~第4項記載のオキサゾール誘導体又はその塩。
- 6. R^{12} が炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基又は $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された 炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基である請求の範囲第 2 項~第 5 項記載のオキサゾール 誘導体又はその塩。
- 7. R¹¹の置換位置がオキサゾール環の2位である請求の範囲第2項~第6項記載のオキサゾール誘導体又はその塩。
- 8. 次の一般式 (III) 、

$$R^{22}$$
 $X^{21}-Y^2-X^{22}$
 R^{23}
 Z^2-C-CO_2H
 R^{21}
 R^{21}
 R^{22}

(式中、 R^{21} 及び R^{22} はそれぞれ独立して炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、 $1\sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、炭素数 $2\sim 8$ のアルケニル基、炭素数 $2\sim 8$ のアルキニル基、 $3\sim 7$ 員環のシクロアルキル基で置換された炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、又は置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数 $1\sim 8$ のアルキル基、

 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ のアルコキシ基、 $1 \sim 3$ のアルコキン基、 $1 \sim 3$ のアルキル基 (アルキル部分の炭素数 $1 \sim 4$)、 $1 \sim 3$ のアル基、 $1 \sim 3$ けい基、 $1 \sim 3$ が以 $1 \sim 4$)、 $1 \sim 3$ のアル基若しくはベンゾチエニル基を表し、 $1 \sim 3$ なび $1 \sim 3$ のアル $1 \sim 3$ のアルキル基を表す。 $1 \sim 3$ のアルキル基若しくは炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基若しくは炭素数 $1 \sim 3$ のアルキシ基を有していても良い炭素数 $1 \sim 3$ のアルキレン鎖を表し、 $1 \sim 3$ のアルキシ基を有していても良い炭素数 $1 \sim 3$ のアルキシ基を有していても良い炭素数 $1 \sim 3$ のアルキシ基を有していても良い炭素数 $1 \sim 3$ のアルキシ基を有していても良い炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル基を表す。

但し、 X^{21} が結合手のとき、 X^{22} はO、S (O), でなく、また X^{21} がC (= O) N H のとき、 X^{22} は結合手でない。)

で表されるチアゾール誘導体又はその塩。

- 9. X²¹が結合手である請求の範囲第8項記載のチアゾール誘導体又はその塩。
 10. X²²が結合手、C(=O)、C(=N-OH)、C(=O) NH、NHC(=O), CH(OH) 又はCH=CHである請求の範囲第8又は9項記載のチアゾール誘導体又はその塩。
- 11. R²¹が置換基としてハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、アミノ基、炭素数 1~8のアルキル基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数 1~8のアルキル基、炭素数 1~8のアルコキシ基、1~3個のハロゲン原子で置換された炭素数 1~8のアルコキシ基、フェニル基、ベンジル基、フェニルオキシ基、ベンゾイル基若しくはピリジル基から選ばれる基若しくは原子を有していても良いフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル基、フリル基、キノリル基、ベンゾフラニル基若しくはベンゾチエニル基である請求の範囲第 8 項~1 0 項記載の

チアゾール誘導体又はその塩。

12. R^{22} が炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基又は $1 \sim 3$ 個のハロゲン 子で置換された炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基である請求の範囲第 8 項~第 1 1 項記載のチアゾール誘導体又はその塩。

- 13. R²¹の置換位置がチアゾール環の2位である請求の範囲第8項~第12項記載のチアゾール誘導体又はその塩。
- 14. 請求の範囲第1項~第13項の何れかの項に記載の化合物又はその塩を有効成分として含有するベルオキシソーム増殖剤応答性受容体δの活性化剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06836

A 07 4 0					
Int.	233/88, 233/90, A61K31/421, 31/ 31/427 // A61P43/00, 3/10, 3/06	4439, 31/426, 31/4164, 31/470, 3/04, 9/10, 9/00, 35/00, 25	9. 31/506. 31/422.		
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
	S SEARCHED				
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D263/32, 277/24, 413/04, 263/48, 263/34, 277/28, 417/04, 233/64, 233/70, 233/88, 233/90, A61K31/421, 31/4439, 31/426, 31/4164, 31/4709, 31/506, 31/422, 31/427				
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched		
F1 - 1 - 1					
REG1	ata base consulted during the international search (nar	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)		
	(5111)				
0 200					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to claim No.		
A	WO 92/10468 A (The Welcome Fou 25 June, 1992 (25.06.92),	ndation, Limited),	1-14		
	& US 5658944 A & JP 6-507	151 A			
	& EP 639178 A				
A	WO 97/28115 A (Merck & Co., In	a \	1 14		
	07 August, 1997 (07.08.97),	()	1-14		
	& EP 888278 A				
A	EP 558062 A (Ono Pharmaceutica	l Co., Ltd.).	1-14		
	01 September, 1993 (01.09.93),				
	& US 5378716 A & US 55367 & US 5703099 A & US 59359	36 A			
	& US 5703099 A & US 5935985 A & JP 6-056744 A & JP 12-86635 A				
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter	national filing date or		
consider	red to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory under	rlying the invention		
date	locument but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.			
"L" docume cited to	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the cl	laimed invention cannot be		
special i	reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step	when the document is		
means		combined with one or more other such combination being obvious to a person	skilled in the art		
"P" document published prior to the international filing date but later "&" docu than the priority date claimed		"&" document member of the same patent fa	amily		
Date of the actual completion of the international search Da		Date of mailing of the international search report			
04 0	ctober, 2001 (04.10.01)	16 October, 2001 (16	.10.01)		
Nome and	siling address of the IGA/	4 11 2 4 60			
Japaı	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP01	1/06836
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D263/32, 277/24, 413/04, 263/48, 263/34, 277/28, 417/04, 233/64, 233/70, 233/88, 233/90, A61K31/421, 31/4439, 31/426, 31/4164, 31/4709, 31/506, 31/422, 31/427 //A61P43/00, 3/10, 3/06, 3/04, 9/10, 9/00, 35/00, 25/28, 29/00, 19/10, 5/38				
B. 調査を行				
調査を行った Int. Cl	大小阪資料(国際特許分類(IPC)) 7 CO7D263/32,277/24,413/04,263/48,263/34,27 26,31/4164,31/4709,31/506,31/422,31/427	7/28, 417/04, 233/64	, 233/70, 233/88, 23	3/90, A61K31/421,
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
国際調査で使用 REGISTRY (ST	Hした電子データベース (データベースの名称、 N)	調査に使用した用部]	
	5と認められる文献		•	nu var
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する	箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 92/10468 A (THE WELLCOME FOOUNDATION LIMITED), 25.6月.1992 (25.06.92) & US 5658944 A & JP 6-507151 A & EP 639178 A		1-14	
A	(25.06.92) & US 5658944 A & JF 6-507151 A & EF 655176 A WO 97/28115 A(MERCK & CO., INC.), 7.8月.1997(07.08.97) & EP 888278 A		1-14	
A	EP 558062 A(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.), 1.9月.1993 (01.09.93) & US 5378716 A & US 5536736 A & US 5703099 A &		1-14	
	US 5935985 A & JP 6-056744 A & JP 12-86635 A			
·				·
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントフ	アミリーに関する別	紙を参照。・
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献		発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに		
国際調査を完	了した日 04.10.01	国際調査報告の発送日 16.10.01		
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限 弘實 1		
郵便番号100-8915 東京都千代田区 領が関三丁目4番3号		電話番号 03-3	3581-1101	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ ÇKAY SCALE DOCUMENTS

☐ SKEWED/SLANTED IMAGES

- LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- Z REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.